# (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

(43) 国際公開日 2004 年9 月23 日 (23.09.2004)

**PCT** 

# (10) 国際公開番号 WO 2004/081001 A1

(51) 国際特許分類?:

C07D 401/14. 413/14, 417/12, 417/14, 513/04, 471/04, A61K 31/4439, 31/444, 31/497, 31/501, 31/506, 31/53, A61P 3/04, 3/10, 9/00, 9/10, 13/12, 25/00, 27/02, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/001568

(22) 国際出願日:

2004年2月13日(13.02.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-034987 2003年2月13日(13.02.2003) 特願2003-342860 2003年10月1日(01.10.2003) Љ 特願2004-014799 2004年1月22日(22.01.2004)

- (71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 萬有製薬 株式会社 (BANYU PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1030023 東京都中央区日本橋本町2丁目 2番3号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 三ツ谷 守弘 (MITSUYA, Morihiro) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つく ば市大久保3番 萬有製薬株式会社 つくば研究所 内 Ibaraki (JP). 番場 誠 (BAMBA, Makoto) [JP/JP]; 〒 3002611 茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式会 社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 坂井 富美子 (SAKAI, Fumiko) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保 3番 萬有製薬株式会社 つくば研究所内 Iharaki (JP). 渡辺ひとみ (WATANABE, Hitomi) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式会社 つくば 研究所内 Ibaraki (JP). 佐々木 康裕 (SASAKI, Yasuhiro)

[JP/JP]; 〒3002611 茨城県つくば市大久保3番 萬有 製薬株式会社 つくば研究所内 Ibaraki (JP). 西村 輝之 (NISHIMURA, Teruyuki) [JP/JP]; 〒3002611 茨城県つ くば市大久保3番 萬有製薬株式会社 つくば研究所 内 Ibaraki (JP). 永木 淳一 (EIKI, Jun-ichi) [JP/JP]; 〒 3002611 茨城県つくば市大久保3番 萬有製薬株式会 社 つくば研究所内 Ibaraki (JP).

- (74) 代理人: 廣田 雅紀 (HIROTA, Masanori); 〒1070052 東京都港区赤坂2丁目8番5号 若林ビル3階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が 可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が 可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, Cl, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

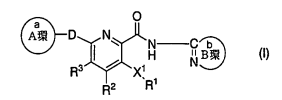
#### 添付公開書類:

#### 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: NOVEL 2-PYRIDINECARBOXAMIDE DERIVATIVES

(54) 発明の名称: 新規2-ピリジンカルポキサミド誘導体





a...RING A b...RING B (57) Abstract: Compounds represented by the general formula (I) or pharmaceutically acceptable salts thereof, which have glucokinase activating effect and are useful as diabetes remedies: (I) wherein X1 is nitrogen, sulfur, oxygen, or the like; R1 is 6- to 10-membered aryl, 5- to 7-membered heteroaryl, or the like; D is oxygen or sulfur; R2 and R3 are each independently hydrogen, lower alkyl, or the like; the ring A of the general formula (II): (II) is optionally substituted 5to 7-membered heteroaryl or the like; and the ring B of the general formula (III): (III) is a mono- or bi-cyclic heteroaryl group.

WO 2004/081001 A1

## (57) 要約:

本発明は、グルコキナーゼ活性化作用を有し、糖尿病の治療剤として有用な

# 式 (I)

[式中、 $X^1$ は、窒素原子、硫黄原子又は酸素原子等を示し、 $R^1$ は、6 乃至10員のアリール基又は5乃至7員のヘテロアリール基等を示し、 Dは酸素原子又は硫黄原子を示し、 $R^2$ 及び $R^3$ は、同一又は異なって、 水素原子又は低級アルキル基等を示し、式(II)

は、置換基を有していてもよい5万至7員のヘテロアリール基等を示し、 式(III)

は、単環の又は双環のヘテロアリール基を示す]で表される化合物又はその薬学的に許容される塩に関する。

### 明細書

新規2-ピリジンカルボキサミド誘導体

#### 5 技術分野

本発明は、ピリジン-2-カルボキサミド誘導体を有効成分として含有するグルコキナーゼ活性化剤に関する。さらに、新規な2-ピリジンカルボキサミド誘導体又はその塩に関する。

#### 10 背景技術

グルコキナーゼ(GK)(ATP:D-hexose 6-phosp hotransferaze, EC2. 7. 1. 1) は、哺乳類の4種 のヘキソキナーゼのうちの一つ(ヘキソキナーゼ I V)である。ヘキソ キナーゼは、解糖系の一番はじめの段階の酵素でグルコースからグルコ -ス6燐酸の反応を触媒する。グルコキナーゼは、主に肝臓と膵臓ベー 15 夕細胞に発現が限局しており、それらの細胞のグルコース代謝の律速段 階を制御することで、体全体の糖代謝に重要な役割を果たしている。肝 臓と膵臓ベータ細胞のグルコキナーゼは、それぞれスプライシングの違 いによりN末15アミノ酸の配列が異なっているが、酵素学的性質は同 一である。グルコキナーゼ以外の3つのヘキソキナーゼ(I, II, I 20 II)は、1mM以下のグルコース濃度で酵素活性が飽和してしまうの に対し、グルコキナーゼのグルコースに対するKmは、8mMと生理的 な血糖値に近い。従って、正常血糖(5mM)から、食後血糖上昇(1 0-15mM)の血糖変化に呼応した形でグルコキナーゼを介した細胞 内グルコース代謝の亢進が起こる。

10年ほど前から、グルコキナーゼは膵臓ベータ細胞や肝臓のグルコ

- スセンサーとして働くという仮説が提唱された(ガーフィンケル(G arfinkel D)ら著、「コンピュータ モデリング アイデンテ ィファイズ グルコキナーゼ アズ グルコース センサー オブ パ ンクレアティック ペータ セルズ(Computer modeli 5 ng identifies glucokinase as glu cose sensor of pancreatic beta-c ells)」、アメリカン ジャーナル フィジオロジー (Americ an Journal Physiology)、第247巻(3Pt2) 1984年、p527-536)。最近のグルコキナーゼ遺伝子操作マウ 10 スの結果から、実際にグルコキナーゼは全身のグルコース恒常性に重要 な役割を担うことが明らかになっている。グルコキナーゼ遺伝子を破壊 したマウスは生後まもなく死亡する(グルペ(Grupe A)ら著、 「トランスジェニック ノックアウツ リビール ア クリティカル リクワイヤメント フォー パンクレアティク ベータ セルズ グル コキナーゼ イン メインテイニング グルコース ホメオスタシス 15 (Transgenic knockouts reveal a c ritical requirement for pancreat ic beta cell glucokinase in main taining glucose homeostasis)」、セル(C e 1 1)、第83巻、1995年、p69-78)が、一方グルコキナー 20 ぜを過剰発現させた正常及び糖尿病マウスは血糖値が低くなる(フェレ (Ferre T)ら著、「コレクション ディアベティック アルター ネイションズ バイ グルコキナーゼ(Correction of diabetic alterations by glucokin ase)」、プロシーディングズ オブ ザ ナショナル アカデミー 25 オブ サイエンシィズ オブ ザ ユーエスエー (Proceedin

gs of the National Academy of Sciences of the U.S.A.)、第93巻、1996年、p7225-7230)。グルコース濃度上昇によって、膵臓ベータ細胞と肝細胞の反応は、異なるがいずれも血糖を低下させる方向に対応する。膵臓ベータ細胞は、より多くのインスリンを分泌するようになるし、肝臓は糖を取り込みグリコーゲンとして貯蔵すると同時に糖放出も低下させる。

このようにグルコキナーゼ酵素活性の変動は、肝臓および膵臓ベータ 細胞を介した哺乳類のグルコースホメオスタシスにおいて重要な役割を 10 果たしている。MODY2 (maturity-onset diab etes of the young)と呼ばれる若年に糖尿病を発症 する症例においてグルコキナーゼ遺伝子の突然変異が発見され、グルコ キナーゼ活性の低下が血糖上昇の原因となっている(ビオンネット (V ionnet N)ら著、「ノンセンス ミューテイション イン ザ グルコキナーゼ ジーン コージィーズ アーリーーオンセット ノン 15 -インシュリンーディペンデント ディアベテス メリィタス (Non sense mutation in the glucokinas gene causes early-onset non-in sulin-dependent diabetes mellitu s)、ネイチャー ジェネティクス(Nature Genetics)、 20 第356巻、1992年、p721-722」。一方グルコキナーゼ活性 を上昇させる突然変異をもつ家系も見つかっており、このような人たち は低血糖症状を示す(グレイサー(Glaser B)ら著、「ファミリ アル ハイパーインシュリニズム コーズド バイ アン アクティベ イティング グルコキナーゼ ミューテイション (Familial 25 hyperinsulinism caused by

ivating glucokinase mutation)」、ニュー イングランド ジャーナル メディスン (New England Journal Medicine)、第338巻、1998年、p226-230)。

5 これらのことからグルコキナーゼはヒトでもグルコースセンサーとして働き、グルコース恒常性に重要な役割を果たしている。一方多くのII型糖尿病患者でグルコキナーゼセンサーシステムを利用した血糖調節は可能と考えられる。グルコキナーゼ活性化物質には膵臓ベータ細胞のインスリン分泌促進作用と肝臓の糖取り込み亢進および糖放出抑制作10 用が期待できるので、II型糖尿病患者の治療薬として有用と考えられる。

近年、膵臓ペータ細胞型グルコキナーゼがラット脳の、中でも特に摂食中枢(Ventromedial hypothalamus, VMH)に限局して発現していることが明らかにされた。VMHの約2割の神経細胞は、グルコースレスポンシブニューロンと呼ばれ、従来から体重コントロールに重要な役割を果たすと考えられてきた。ラットの脳内へグルコースを投与すると摂食量低下するのに対して、グルコース類縁体のグルコサミン脳内投与によってグルコース代謝抑制すると過食となる。電気生理学的実験からグルコースレスポンシブニューロンは生理的なグルコース濃度変化(5-20mM)に呼応して活性化されるがグルコサミン等でグルコース代謝抑制すると活性抑制が認められる。VHMのグルコース濃度感知システムには膵臓ベータ細胞のインスリン分泌と同様なグルコキナーゼを介したメカニズムが想定されている。従って肝臓、膵臓ベータ細胞に加えVHMのグルコキナーゼ活性化を行う物質には血糖是正効果のみならず、多くのII型糖尿病患者で問題となっている肥満をも是正できる可能性がある。

4

15

20

上記の記載から、グルコキナーゼ活性化作用を有する化合物は、糖尿病の治療剤及び/又は予防剤として、或いは、網膜症、腎症、神経症、虚血性心疾患、動脈硬化等の糖尿病の慢性合併症の治療及び/又は予防剤として、更には肥満の治療及び/又は予防剤として有用である。

5 本発明に係る化合物 (I) の有するピリジン骨格及び当該ピリジン骨格 に結合するアミド基を有する化合物としては、下記構造式 (IV)

(IV)

で表される化合物が記載されている(特開平5-213382号公報)。しかしながら、特開平5-213382号公報に記載された化合物(IV)の有するイソキサゾール基のC=Nとアミド結合との位置関係は、本発明に係る化合物のC=Nとアミド結合との位置関係とは異なり、かつ、本発明に係る化合物の用途は、糖尿病であるのに対して、特開平5-213382号公報の用途は、除草剤である点においても相違する。また、構造的に近似し、かつ糖尿病の用途を有する化合物としては、

15 下記式(V)

(V)

又は下記式(VI)

10

15

20

で表される化合物が記載されている (特表 2 0 0 1 - 5 2 2 8 3 4 号公報)。

特表2001-522834号公報に記載された化合物の用途の1 5 つとして糖尿病が記載されており、本発明に係る化合物(I)の用途と 共通する。

また、特表2001-522834号公報に記載された化合物(V)又は(VI)と本発明に係る化合物(I)とは、基本骨格としてピリジン骨格を有しており、かつ、当該ピリジン環上にアミド結合を有している点において共通する。

しかしながら、本発明に係る化合物 (I) は、ピリジン環の6位に置換基を有しているのに対して、当該化合物 (V) 又は (VI) に係る化合物は、ピリジン環の6位に置換基を有していない点において異なる。

さらに、本発明に係る化合物(I)は、ピリジン環を構成する窒素原子の隣にアミド結合を有しているのに対して、特表 2001-522834号公報に記載された化合物(VI)は、ピリジン環を構成する窒素原子から 1 炭素離れた位置にアミド結合を有しており、本発明に係るB環に相当する部分であるピリジン環を構成するC=Nの部分とアミド結合との相対的な位置関係は、本発明に係る化合物(I)と特表 2001-522834号公報に係る化合物(VI)とでは異なる。

また、本発明に係る化合物(I)と同様に、ピリジン-2-カルボキサミド骨格を有する化合物としては、式(VII)

(VII)

10

15

20

で表される化合物が記載されている(国際公開0.1/8.1.3.4.5号パンフレット)。しかしながら、化合物(V.I.I)に記載されたアミド結合の窒素原子に結合した1.H-ピラゾロ[.3, 4-b]ピリジン-4-イル基中の窒素原子とアミド結合との相対的な位置関係は、本発明に係る化合物 (I) のB環中のC=Nとアミド結合との相対的な位置関係とは異なるものである。さらに、式 (V.I.I) のピリジン骨格 3.0位及び 6.0位には、水素原子が結合しているのに対して、本発明に係る化合物 (I) は、水素原子以外の基が結合している点においても異なり、式 (V.I.I) と本発明に係る化合物 (I) とは構造全体としては、互いに異なるものである。

従って、本発明に係る化合物(I)と国際公開01/81345号パンフレットに記載された化合物とは、基本骨格であるピリジン-2-カルボキサミドを共に有する点において共通するものの、ピリジン骨格に結合した置換基の態様において本発明の化合物とは異なり、本発明に係る化合物とは異なる構造を有するものである。

発明が解決しようとする課題は、グルコキナーゼに結合して、グルコキナーゼの活性を上昇させる糖尿病の治療剤及び/又は予防剤を提供すること、ならびに、グルコキナーゼを活性化させることにより、満腹中枢を刺激して作用する抗肥満薬剤を提供することである。

本発明に係る化合物は、上記記載のように、既存の糖尿病に優る薬効を有していること、既存の糖尿病薬には有していなかった新たな薬効の 開発が可能であること等の利点がある。

そこで、本発明者らは、上記既存の薬剤とは異なる作用により、既存の糖尿病薬を上回る薬効を有し、かつ、新たな薬効を有する新規糖尿病薬を開発すべく、鋭意研究した結果、式(I)で表される化合物がグルコキナーゼ活性化作用を有することを見出し、本発明を完成するに至った。

### 発明の開示

5

15

20

すなわち、本発明は、

# (1) 式(I)

10 (1)

「式中、X¹はN、S若しくはOを示すか、炭素数1万至6の2価の飽和炭化水素基(該2価の飽和炭化水素基の炭素数が2以上である場合には、該2価の飽和炭化水素基中の任意の炭素原子の1つが、窒素原子、酸素原子又は硫黄原子に置き換わっていてもよい)を示し、R¹は6乃至10員のアリール基、5乃至10員のヘテロアリール基、炭素数3乃至7のシクロアルキル基又は低級アルキル基を示し(該R¹は、アミノ基、低級アルキル基(低級アルキル基の水素原子が、ヒドロキシ基、低級アルコキシ基、ハロゲン原子、カルバモイル基、モノ若しくはジ低級アルキルカルバモイル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、アルカノイル基、アミノ基、又はモノ若しくはジーアルキルアミノ基で置換されていてもよい)、低級アルコキシ基(該低級アルコキシ基を構成

するメチレン基若しくはメチル基の水素原子が、ヒドロキシ基、ハロゲ ン原子、カルバモイル基、モノ若しくはジー低級アルキルカルバモイル 基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、アルカノイル基、アミ ノ基又はモノ若しくはジー低級アルキルアミノ基で置換されていてもよ い)、カルバモイル基、低級アルキルカルバモイル基、ジ低級アルキルカ ルバモイル基、カルバモイルアミノ基、カルバモイルオキシ基、カルボ キシル基、シアノ基、スルファモイル基、トリフルオロメチル基、ハロ ゲン原子、ヒドロキシ基、ホルミル基、C2-C6アルカノイル基、N - C2-C6アルカノイルアミノ基、C1-C6アルキルチオ基、N-C1-C6アルキルスルファモイル基、N, N-ジ-C1-C6アルキ 10 ルスルファモイル基、С1-С6アルキルスルフィニル基、С1-С6 アルキルスルホニル基、N-С1-С6アルキルスルホニルアミノ基、 C1-C6アルコキシカルボニル基、N-C1-6アルキルアミノ基、 N、N-ジ-С1-С6アルキルアミノ基、6乃至10員のアリール基 及び5万至10員のヘテロアリール基からなる群より選択される基をR 15 1 上に1又は2個有していてもよい)、DはO又はSを示し、R<sup>2</sup>及びR <sup>3</sup> は、同一又は異なって、水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ 基、ハロゲン原子を示し、式(II)



20 は、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ基、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子が、さらに低級アルキル基で置換されていてもよい)及びハロゲン原子からなる群より選択される基を該環内に1又は2個有していてもよい、5万至7員のヘテロアリール基又は、6至10員のアリール基を示し、式(I

I I)



(III)

は、式(I)の有するアミド基の窒素原子と結合した該環中の炭素原子が、該環中の窒素原子と共にC=Nを形成する、単環の又は双環のヘテロアリール基(該ヘテロアリール基は、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子が、さらに低級アルキル基で、置換されていてもよい)、アミノアルキル基(該基中のアミノ基がさらに同一又は異なる低級アルキル基で置換されていてもよい)、アルカノイル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基及びシアノ基からなる群より選択される置換基をB環内に1又は2個有していてもよい)を示す]で表される化合物又はその薬学的に許容される塩、

- (2) DがSである前記(1)記載の化合物、
- (3) R<sup>2</sup> 及びR<sup>3</sup> が、共に水素原子である前記(1) 又は(2) のいずれかに記載の化合物、
- (4) A環が、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ基、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子が、さらに低級アルキル基で置換されていてもよい)及びハロゲン原子からなる群より選択される基を該環内に1又は2個有していてもよい、フェニル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、フリル基、チアゾリル基、イソオキサゾリル基又はピラゾリル基である前記(1)乃至(3)のいずれかに記載の化合物、

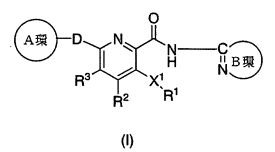
(5)  $X^1$  が、窒素原子、硫黄原子、酸素原子、 $-CH_2-$ 、 $-N-CH_2-$ 、 $-S-CH_2-$ 、 $-O-CH_2-$  で  $-CH_2-$  で -C

- 5 (6) B環が、該環を構成するC=Nの窒素原子を該環のヘテロ原子として少なくとも1個有する、5若しくは6員のヘテロアリール基であるか、或いは、該ヘテロアリール基とフェニル基若しくはピリジル基とが縮合した9又は10員のヘテロアリール基である前記(1)乃至(5)のいずれかに記載の化合物。
- 10 (7) R¹が、6乃至10員のアリール基、5乃至10員のヘテロアリール基又は炭素数3万至7のシクロアルキル基である前記(1)乃至(6)のいずれかに記載の化合物、
  - (8)  $R^1$  が、6乃至10員のアリール基又は5乃至10員のヘテロアリール基である前記(1)乃至(6)のいずれかに記載の化合物、
- 15 (9) R<sup>1</sup> が、6乃至10員のアリール基である前記)(1) 乃至(6) のいずれかに記載の化合物、
  - (10)  $R^1$  が、5乃至10 員のヘテロアリール基である前記(1)乃至(6)のいずれかに記載の化合物、
- (11) A環の置換基が、水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ 20 基、ヒドロキシ基又はヒドロキシ低級アルキル基(ヒドロキシ低級アルキル基のヒドロキシ基中の水素原子が、低級アルキル基で更に、置換されていてもよい)である前記(9)又は(10)に記載の化合物、
- (12) B環が、チアゾリル基、イミダゾリル基、イソチアゾリル基、 チアジアゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル
   25 基、ピラジニル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピリミジニル基、ピリドチアゾリル基又はベンゾチアゾリル基である前記

- (9) 乃至(11) のいずれかに記載の化合物、
- (13) B環の置換基が、水素原子、低級アルキル基、ハロゲン原子、ヒドロキシアルキル基、アミノアルキル基又はアルカノイル基である前記(1)乃至(10)のいずれかに記載の化合物、
- 5 (14) R¹の有する置換基が、水素原子、ヒドロキシアルキル基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、カルバモイル基、アルキルカルバモイル基、ジアルキルカルバモイル基、シアノ基、トリフルオロメチル基、ハロゲン原子、C2-C6アルカノイル基、N-C2-C6アルカノイルアミノ基、C1-C6アルキルスルホニル基、C1-C6アルキルアコのションをである。10 ミノ基又はアミノアルキル基である前記(9)乃至(12)のいずれかに記載の化合物、

# (15) 前記式(I)

20



[式中、各記号は前記定義に同じ]で表される化合物が、

15  $3-(4-\lambda)+2-7$   $3-(4-\lambda)+2-7$ 

アゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、

- - 3-(シクロヘキシルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(4-メチルーチアゾー
- 10 ルー2ーイル) -2-ピリジンカルポキサミド、

  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(チアゾール-2 -イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
- 15 4] -トリアゾール-3-イル) N-(4-メチル-チアゾール-2 -イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

  - 4] -トリアゾール-3 -イル-スルファニル) -N- (チアゾール-2 -イル) -2 -ピリジンカルボキサミド、
- 25 ル) 2 ピリジンカルボキサミド、

N-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-4ルースルファニル) - N-(チアゾール-2-4ル) -2-4ピリジンカルボキサミド、

- 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) N- (チアゾールー2
- 5 ーイル) 2 ピリジンカルボキサミド、

  - 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(チアゾール -2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 10 H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-( チ アゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
  - $3 (4 \nu r) \nu r = \nu r$
- 15 3 (ll) = (ll) =
  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(チアゾール-2 -イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

  - 4] h J r J N 3 4 J 2 J 2 J 2 J 3 J 4 J 3 J 4
- 20 4-b] ピリジン-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(4-メトキシメチルーチアゾールー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、

- 3 (f + f) = 2 (f + f) =
- 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(チアゾール-2 -イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
- 3 (4 1) -
- 5 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N- (チアゾールー 2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、
  - 3-(4-7)ルオローフェニルスルファニル)-6-(5-3)チルー4 H-[1,2,4]トリアゾールー3-4ルースルファニル)-N-(5)アゾロ[5,4-b]ピリジンー2-4ル)-2-4リジンカルボキサ
- 10 ミド、

  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(4-メトキシメチルーチアゾールー2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
  - $3 (4 \rho \Box \Box \Box z = \lambda \lambda D \Box z = \lambda D) 6 (4 H [1, 2, 2])$
- 15 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(4-メトキシメ チルーチアゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(5-ヒドロキシ
- 25 メチルーチアゾールー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、
  - 3- (4-フルオローフェニルスルファニル) -6- (5-メトキシメ

F N - 4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

5

3 - (4 - h) フルオロメチルーフェニルスルファニル) -6 - (4 H)

10 -[1, 2, 4] トリアゾール-3 - イルースルファニル) -N - (チアゾール-2 - イル) -2 - ピリジンカルボキサミド、

15 3-(ヒドロキシエチルオキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-1) - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) - N-(5-ジメチルア

20 ミノメチルーチアゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、

3 - (4 - ヒドロキシエチルーフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - 1)

 $3-(4-\lambda f) + \lambda f + \lambda f$ 

- 3-(4-ジメチルカルバモイル-フェニルスルファニル)-6-(4
- 5 H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(イソキサゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
  - $3-(4-\text{L}\text{F}\text{D}+\text{D}-\text{D}/\text{D}\text{D}-\text{D}+\text{D}/\text{D}/\text{D}-\text{D}-\text{D})-6-(4\,\text{H}-\text{D}/\text{D}-\text{D}/\text{D}-\text{D}-\text{D}/\text{D}-\text{D}-\text{D}/\text{D}-\text{D}-\text{D}/\text{D}-\text{D}-\text{D}/\text{D}-\text{D}-\text{D}/\text{D}-\text{D}-\text{D}/\text{D}/\text{D}-$
- 10 3 (4 7) + 7 7 + 7 -
  - $3 (l^2 l^2 -$
  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) N (チアゾールー2
- - 3 (6 メチルーピリジン 3 イルースルファニル) 6 (4 H)
- 25 3-(6-x) 3-(4)

- ーメチルーチアゾールー4ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、
- ーメチルーチアゾールー4-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 5 3 (6 メチルーピリジン- 3 イルースルファニル) 6 (4 H [1, 2, 4] トリアゾール- 3 イルースルファニル) N (4 メトキシメチルーチアゾール- 2 イル) 2 ピリジンカルボキサミド、
  - 3-(1-メチル-1H-テトラゾール-5-イル-スルファニル)-

- - 3,  $6 \forall \lambda (\forall 1) \forall \lambda 2 (\lambda \lambda) (\lambda \lambda) + (\lambda -$

3,  $6 - \forall \lambda - (fr) -$ 

アゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

- $3 (4 \lambda) + 2 2$
- 10 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(イソキサゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

  - $3 (4 \lambda) + 2 2$
- - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(4-メチルカルボニルーチアゾールー2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
- - 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(ピリミジン-4 -イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
  - $3 (4 \lambda) + 2 2$
  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) N (ピリジン-2-
- 25 イル) 2 ピリジンカルボキサミド、

- 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(5-エトキシカルボニル-チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
- 3 (UUUUV 3 4U XUUV 2U) 6 (4H [1, 2])
- 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) N- (チアゾールー2
- 5 ーイル) 2 ピリジンカルボキサミド、
  - $3 (4 \lambda) + 2 2$
  - 4] トリアゾー
- 10 アゾールー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、
  - 3 (UUUUV 3 4U XUUV 2UV) 6 (4H [1, 2, 2])
  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(4-メトキシメ チルーチアゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 15 トリアゾールー3ーイルースルファニル) N (チアゾールー2イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

  - 4] トリアゾール-3-イルースルファニル) -N-(チアゾール-2 -イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
- 25 ル) 2 ピリジンカルボキサミド、

H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

- H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チ
- 5 アゾールー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、
  - $3 (4 \lambda) + 2 2$
  - 4] トリアゾールー3ーイルスルファニル) -N-(チアゾール-4-4 イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
- 10 6 (4H [1, 2, 4] + 1) N (4H [1, 2, 4] + 1) N (4H [1, 2, 4] + 1) 2 2 2 2 3 4
  - $3 (4 \lambda) + 2 2$
  - 4] トリアゾールー3ーイルスルファニル) -N-(4-ヒドロキシエチルーチアゾールー2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
- - 3-(6-メトキシカルボニルーピリジン-3-イルスルファニル)-
  - 6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-
- 20 N- (チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
  - 3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6
  - (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N
- 25 3 (""" 5 7"" 7"" 6 ("4" + 6"" 1") 6 ("" 4" + 6"" 1") 6 ("" 4" + 6"" 1") 6 ("" 4" + 6"" 1") 6 ("" 4" + 6"" 1") 6 ("" 4"" 1") 6 ("" 4"" 1") 6 ("" 4"" 1") 6 ("" 4"" 1"" 1") 6 ("" 4"" 1""
  - 4] トリアゾールー3ーイルスルファニル) N (チアゾールー2-

イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

- 15 ジンカルボキサミド、
  - $3 (1 \pi^2 + \pi^2 6 \pi^2 + \pi^2 6 \pi^2 + \pi^2 6 \pi^2 + \pi^2 6 \pi^2 \pi^2 6 \pi^2$
- $3 (4 \Im x + \Im x +$ 
  - 3-(4-llu)ジノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6-(4 H -[1, 2, 4] トリアゾール-3-lluスルファニル)-N-(チアゾール-2-llu) -2-lluジンカルボキサミド、

- 5 3 (4-i)メチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル) 6 (4H-[1, 2, 4] トリアゾール 3-4ルスルファニル) N  $(3-\lambda)$ チルー [1, 2, 4] チアジアゾール 5-4ル) 2-2 リジンカルボキサミド、
- 3-(4-)ルバモイルメチルオキシーフェニルスルファニル) -6-10 (4H-[1, 2, 4] トリアゾール -3- イルスルファニル) -N- (チアゾール -2- イル) -2- ピリジンカルボキサミド、
- 15  $3 [4 (2 E F D + \nu X + \nu D X \nu X -$
- - 3-(ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]

[1, 2, 4] トリアゾールー3ーイルスルファニル)-N-(3-メチルー[1, 2, 4] ーチアジアゾールー5ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、

 $3-(4-\Im x + 2 \pi x +$ 

10 N-(3-メチルー[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2 -ピリジンカルボキサミド、

3 - (6 - x + y - y - y - 3 - 4 + y - y - 3 - 4 + y - 2 - 4 + y - 4 - 4 + y - 4 - 4 + y - 4 - 4 + y - 4 - 4 + y - 4 - 4 + y - 4 - 4 + y - 4 - 4 + y - 4 - 4 + y - 4 - 4 + y - 4 - 4 + y - 4 + y - 4 - 4 + y -

15 3-(2, 3-3)ヒドロベンゾフラン-5-4ルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-4ルスルファニル)-N-(チアゾール-2-4ル)-2-2ピリジンカルボキサミド、

3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メト

20 キシー [1, 2, 4] ーチアジアゾールー5 ーイル) ー 2 ーピリジンカルボキサミド、

25

3-(6-x+y-2) 3-4 1-2 1-4 1

3- (4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6

-(5-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

- 3-(2-7)ルオローピリジン-4-7ルスルファニル)-6-(4H)5 [1, 2, 4] トリアゾール-3-7ルスルファニル)-N-(5-7) ゾール-2-7ル)-2-7リジンカルボキサミド、
- 10 3-(6-x+)-2+3-(5-x+)-6-(5-x+) 5-x+++-(5-x+)-4+-(5-x+)-5-(5-x+)-4+-(5-x+)-5-(5
- $3-(4-\text{LF} \text{D} + \text{D$

-N-(FY'-N-2-7V)-2-2-2V

20

3 - (6 - x + y - y - y - 3 - 4 + y - 2 -

3-(6-x+y-2) ジン-3-4 ルファニル)-6-(2-y-2) -y-4-4 ルファニル)-N-(4-y-2) -y-2 ピリジンカルボキサミド、

3-(6-x++)-lly > 2-3-lly > 3-lly > 3

3-(5-7)ルオローピリジン-3-7ルスルファニル)-6-(4H-1)1, 2, 4]トリアゾール-3-7ルスルファニル)-N-(3-7)0, 4] -チアジアゾール-5-7ル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

15  $3-(2, 3-\Im \, \mathsf{LF} \, \mathsf{LF$ 

 $3 - (4 - \lambda) + 2 - 2$ 

 $3-(4-)\pi N \vec{x}+\nu-7x=NNN7y=N)-6-(5-)x=N-[1, 2, 4]$  トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキ

25 サミド、

10

3 - (6 - エトキシーピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H)

-[1, 2, 4] トリアゾール-3 ーイルスルファニル) -N ー (ピラジン-2 ーイル) -2 ーピリジンカルボキサミド、

- 3- (イミダゾー[1, 2-a]-ピリジン-6-イルスルファニル)
- 5 N (3 メチル [1, 2, 4] チアジアゾール 5 イル) 2 ピリジンカルボキサミド、

10

20

- - 3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾロ[4, 5-b] ピリジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

3 - (5 - メチルーピリジン - 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H -

- 15 [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-(3-メ チル-[1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジンカ ルボキサミド、
  - 3-(4,4-i)フルオロメチルオキシーフェニルスルファニル) -6 -(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-(1)イルスルファニル)-N -(1)
  - 3-(6-メチルーピリジンー3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾールー3-イルスルファニル)-Nー(1-メチルー1H-[1, 2]ーピラゾールー3-イル)-2ーピリジンカルボキサミド、
- 25 3 (6  $\mathbb{E}$   $\mathbb{F}$   $\mathbb{F}$

- (3-メチル- [1, 2, 4] - チアジアゾール-5-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

- 3-(4-7) -(4)
- ルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]ーチアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 10  $3-(6-\lambda + \mu \mu \mu 3 4\mu \mu 4\mu 6 4\mu 6$
- 20 -N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 25 ピリジンカルボキサミド、
  - 3-(3-メチル-[1, 2, 4]-トリアゾロ-[4, 3-a]-ピ

- 3-(1-オキシ-6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-
- 5 6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 10 (3-メチル-[1, 2, 4] チアジアゾール-5-イル) 2 ピリジンカルボキサミド、
  - $3 (4 \lambda) + 2 2$
  - 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N- (1-メチル-1H [1, 2] ピラゾール-3-イル) 2 ピリジンカルボキサミド、
- 15 3-(4-7)ルオローフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-7イルスルファニル)-N-(1H-[1, 2]-ピラゾール-3-7イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 20 メチルー [1, 2, 4] -チアジアゾールー5 イル) 2 ピリジンカルボキサミド、
  - 3 [4 (1 H イミダゾール 1 イル) フェニルスルファニル] -
  - 6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -
- 25 ピリジンカルボキサミド、

- 4] トリアゾール-3 イルスルファニル) N (1H [1, 2] ピラゾール-3 イル) 2 ピリジンカルボキサミド、

- 10 2, 4] トリアゾールー3ーイルスルファニル)-N-(1-メチルー1H-ピラゾールー3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(4, 5-ジメチルチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 15 3-(4-7)ルオローフェニルスルファニル)-6-(4,5-9)メチル-4 H-[1,2,4]トリアゾール-3-7ルースルファニル)-N-(4-メトキシメチルーチアゾール<math>-2-7ル)-2-9リジンカルボキサミド、
- 20 H-[1, 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-( チゾールー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、

  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(4-ヒドロキシ メチルーチアゾールー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、

ロメチルチアゾールー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-メトキシーフェニルスルファニル) <math>-6-(4H-[1, 2, 4])

4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(4-トリフルオロメチルチアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-[4-(1, 1-ジメチル-1-ヒドロキシメチル) - フェニルスルファニル] <math>-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル

10 スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボ キサミド、

2, 4] トリアゾールー 3 ーイルスルファニル) - N - (1 - メチルー 1 H - [1, 2] ーピラゾールー 3 ーイル) - 2 ーピリジンカルボキサ

15 ミド、

25 - 2, 4] + 1

 $3-(4-x)+2 \times fu-7 = 2 \times fu-7 = 2$ 

- 5 3-(6-オキソ-1,6-ジヒドローピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-[1,2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 3-(6-メトキシーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H) 10 -[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1H-[1,2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-ヒドロキシエチルオキシーフェニルスルファニル)-6-(4-メチル-4H-[1,2,4])トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-[1,2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、
  - (17) 3-(4-7)ルオローフェニルスルファニル)-6-(4H-1) -[1,2,4]トリアゾール-3-7 ルースルファニル)-N-(チアゾール-2-7) アゾール-2-7 ルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、
- 20 (18) 3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-1) [1, 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(4-1) メトキシメチルーチアゾールー2ーイル) -2-2 ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、
- (19)3-(4-メトキシメチル-フェニルスルファニル)-6-(425 H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-(チア ゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はそ

の薬学的に許容される塩、

5

20

25

(20) 3-(6-メチルーピリジン-3-イルースルファニル)-6 -(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(21)3 - (ヒドロキシエチルオキシーフェニルスルファニル) - 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルースルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

10 (22)3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(23)3-(4-ヒドロキシエチルーフェニルスルファニル)-6-15 (4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N - (チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

ミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(25) 3-(4-i)メチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル) -6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-(1) カルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(26) 3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-

(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N- ([1, 2, 4] チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(27)3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニ5 ル)-6-(5-メチル-4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-([1,2,4]チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(28) 3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニ 10 ル) <math>-6-(4H-[1,2,4])トリアゾール-3-(4)ルスルファニル)-N-(3-メチル-[1,2,4])チアジアゾール-2-(4)ルカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(29)3-[4-(2-ヒドロキシエチルーフェニルスルファニル)] 15 -6-(5-メチル-4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1,2,4]-チアジアゾールー5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(30) 3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-20 (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチルー[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(31) 3-(6-x)+2-2-2-3-4ルスルファニル)-6 -(4H-[1, 2, 4])+1リアゾール-3-4ルスルファニル)-N -(3-x)+1-[1, 2, 4] -4-デジアゾール-5-4ル)-2-22リジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、

(32) 3-(6-x)+2-2-2-3-4ルスルファニル)-6 -(4H-[1, 2, 4])トリアゾール-3-4ルスルファニル)-N -(ピラジン-2-4ル) -2-2-2-3ルボキサミドである化合物 又はその薬学的に許容される塩、

- 5 (33) 3-(6-メトキシーピリジン-3-イルスルファニル)-6 -(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N -(1-メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩
- 10 H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1 -メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩、
  - (35) 2型糖尿病の治療、予防及び/又は発症を遅らせるために用いられる以下の(1)-(3)からなる医薬組成物

(34)3-(4-メトキシメチル-フェニルスルファニル)-6-(4

15 (I) で表される化合物、

以下の(a) - (g) からなる群より選択される1又は2以上の化合物

- (a) 他のグルコキナーゼ活性化剤
- (b) ビスーグアニド
- (c) PPAR アゴニスト
- 20 (d) インスリン
  - (e) ソマトスタチン
  - (f) α--グルコシダーゼ 阻害剤、及び
  - (g) インスリンの分泌促進剤

薬学的に許容される担体、

25 (36)前記(1)乃至(34)のいずれかに記載の化合物を有効成分 とするグルコキナーゼ活性化剤、

(37)前記(1)乃至(34)のいずれかに記載の化合物を有効成分とする糖尿病の治療及び/又は予防剤、

(38)前記(1)乃至(34)のいずれかに記載の化合物を有効成分とする肥満症の治療及び/又は予防剤、に関する。

5

## 発明を実施するための最良の形態

以下に本明細書中において用いられる用語の意味を説明し、本発明に 係る化合物について更に詳細に説明する。

「アリール基」とは、例えばフェニル基、ナフチル基、ビフェニル基、 10 アントリル基等の炭素数 6 乃至 1 4 の炭化水素環アリール基等が挙げられる。

「低級アルキル基」とは、好ましくは炭素数1乃至6の直鎖又は分岐を有するアルキル基を意味し、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、secーブチル基、ter

15 tープチル基、ペンチル基、イソアミル基、ネオペンチル基、イソペンチル基、1,1ージメチルプロピル基、1ーメチルブチル基、2ーメチルプチル基、1,2ージメチルプロピル基、ヘキシル基、イソヘキシル基、1ーメチルペンチル基、2ーメチルペンチル基、3ーメチルペンチル基、2ーメチルブチル基、1,1ージメチルブチル基、1,2ージメチルブチル基、2,2ージメチルブチル基、1,3ージメチルブチル基、2,3ージメチルブチルブチル基、3,3ージメチルブチル基、1ーエチルブチル基、2ーエチルブチル基、1,2、2ートリメチルプロピル基、1ーエチルー2ーメチルプロピル基等が挙げられる。

「シクロアルキル基」とは、炭素数 3 乃至 7 の単環性飽和炭化水素基 25 を意味し、例えばシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル 基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基等が挙げられる。

「低級アルコキシ基」とは、水酸基の水素原子を前記低級アルキル基で置換した基を意味し、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチルオキシ基、イソペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基、イソヘキシルオキシ基等が挙げられる。

5

「アルキルスルファモイル基」とは、スルファモイル基のNH2の水素原子が前記アルキル基でモノ置換された基を意味し、例えば、メチルスルファモイル基、イソプロピルスルファモイル等が好ましい。

10 「ジアルキルスルファモイル基」とは、前記アルキルスルファモイル 基のNH2の水素原子が同一又は異なる前記アルキル基でジ置換された 基を意味し、例えばジメチルスルファモイル基、ジエチルスルファモイル基、メチルエチルスルファモイル基等が挙げられる。

「ヘテロアリール基」とは、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子からな る群より選ばれるヘテロ原子を当該ヘテロアリール基内に、1乃至3有 15 する4乃至7員の単環を意味するか、又は該単環のヘテロアリール基と ベンゼン環若しくはピリジン環とが縮合した双環のヘテロアリール基を 意味し、例えばフリル基、チエニル基、ピロリル基、イミダゾリル基、 ピラゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、イソチアゾリル基、 オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、ピ 20 リダジニル基、ピラゾリル基、ピラジニル基、キノリル基、イソキノリ ル基、キナゾリニル基、キノリジニル基、キノキサリニル基、シンノリ ニル基、ベンズイミダゾリル基、イミダゾピリジル基、ベンゾフラニル 基、ナフチリジニル基、1、2-ベンゾイソキサゾリル基、ベンゾオキ サゾリル基、ベンゾチアゾリル基、オキサゾロピリジル基、ピリドチア 25 ゾリル基、イソチアゾロピリジル基、ペンゾチエニル基等が挙げられる。

「ハロゲン原子」とは、例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等を意味する。

「低級アルキルカルバモイル基」とは、前記低級アルキル基でモノ置換されたカルバモイル基を意味し、例えばメチルカルバモイル基、エチルカルバモイル基、プロピルカルバモイル基、イソプロピルカルバモイル基、ブチルカルバモイル基、secーブチルカルバモイル基、tertープチルカルバモイル基等が挙げられる。

「ジ低級アルキルカルバモイル基」とは、同一又は異なる前記低級アルキル基でジ置換されたカルバモイル基を意味し、「ジ低級アルキルカルバモイル基」としては、例えばジメチルカルバモイル基、ジエチルカルバモイル基、エチルメチルカルバモイル基、ジプロピルカルバモイル基、メチルプロピルカルバモイル基、ジイソプロピルカルバモイル基等が挙げられる。

10

20

「低級アルキルアミノ基」とは、前記低級アルキル基によりモノ置換 されたアミノ基を意味し、例えばメチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、イソプロピルアミノ基、ブチルアミノ基、secーブチルアミノ基又はtertーブチルアミノ基等が挙げられる。

「ジ低級アルキルアミノ基」とは、同一又は異なる前記低級アルキル 基によりジ置換されたアミノ基を意味し、例えばジメチルアミノ基、ジ エチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、メチルプロピルアミノ基又はジ イソプロピルアミノ基等が挙げられる。

「アルカノイル基」とは、前記アルキル基とカルボニル基とが結合した基を意味し、例えばメチルカルボニル基、エチルカルボニル基、プロピルカルボニル基、イソプロピルカルボニル基等が挙げられる

25 「アルカノイルアミノ基」とは、前記アルカノイル基とアミノ基とが 結合した基を意味し、例えばメチルカルボニルアミノ基、エチルカルボ

ニルアミノ基、イソプロピルカルボニルアミノ基等が挙げられる。

「アルキルチオ基」とは、前記アルキル基と硫黄原子とが結合した基を意味し、例えばメチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基等が挙げられる。

5 「アルキルスルフィニル基」とは、前記アルキル基とスルフィニル基 とが結合した基を意味し、例えばメチルスルフィニル基、エチルスルフ ィニル基、イソプロピルスルフィニル基等が挙げられる。

「アルキルスルホニル基」とは、前記アルキル基とスルホニル基とが 結合した基を意味し、例えばメチルスルホニル基、エチルスルホニル基、

10 プロピルスルホニル基、イソプロピルスルホニル基等が挙げられる。

「アルキルスルホニルアミノ基」とは、アミノ基の水素原子が前記アルキルスルホニル基でモノ置換された基を意味し、例えばメチルスルホニルアミノ基、エチルスルホニルアミノ基、プロピルスルホニルアミノ基又はイソプロピルスルホニルアミノ基等が挙げられる。

15 「アルコキシカルボニル基」とは、カルボキシル基の水素原子を前記 アルキル基で置換した基を意味し、例えばメトキシカルボニル基、エト キシカルボニル基、プロピルオキシカルボニル基、イソプロピルオキシ カルボニル基等が挙げられる。

「炭素数1乃至6の2価の飽和炭化水素基」とは、直鎖又は分岐の炭20 素数1乃至6の2価の飽和炭化水素基を意味し、具体的には、例えばメチレン基、エチレン基、プロピレン基、イソプロピレン基、ブチレン基等が挙げられる。

本発明に係る前記式(I)に係る化合物について、更に具体的に開示するため、式(I)において用いられる各種記号について、具体例を挙げて説明する。

式(II)

25



20

[式中、各記号は前記定義に同じ]で表されるA環は、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ基、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子が、さらに低級アルキル基で置換されていてもよい)及びハロゲン原子からなる群より選択される基を該A環中に、1又は2個、有していてもよい、5万至7員のヘテロアリール基又は6万至10員のアリール基を示す。

A環が示す「5乃至7員のヘテロアリール基又は6乃至10員のアリール基」としては、該環内に窒素原子を少なくとも1個有する5又は6員のヘテロアリール基が好ましい。

10 A環としては、具体的には、例えばフェニル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、フリル基、チアゾリル基、イソオキサゾリル基又はピラゾリル基等が挙げられ、これらのうち、トリアゾリル基、イミダゾリル基、チアゾリル基、ピリジル基が好ましく、トリアゾリル基がより好ましい。

次にA環が該環上に有する置換基について説明する。

前記式(I)中のA環は、該環上に置換基を有していてもよい。

A環上の置換基としては、低級アルキル、アルコキシ、ハロゲン原子、 ヒドロキシ、ヒドロキシアルキル基(ヒドロキシアルキル基中のヒドロ キシ基の水素原子は、アルキル基で置換されていてもよい)が挙げられ る。これらのうち、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ヒドロキシ基、 ヒドロキシアルキル基が好ましく、低級アルキル基がより好ましい。

A環上の置換基としては、より具体的には、例えばメチル基、エチル基、イソプロピル基、メトキシ基、エトキシ基、ヒドロキシ基、ヒドロ

キシメチル基、ヒドロキシエチル基、メトキシメチル基、フッ素原子、 塩素原子等が挙げられ、これらのうち、メチル基、エチル基が好ましく、 メチル基がより好ましい。

従って、A環全体としては、より具体的には、例えば下記式 (VII 5 I)

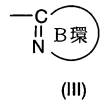
で表される基が好ましく、下記式(IX)

で表される基であることがより好ましい。

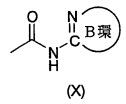
10 Dは、酸素原子又は硫黄原子を示すが、これらのうち、硫黄原子であることが好ましい。

次に、B環について説明する。

前記式(III)



で表されるB環は、前記式(I)の有するアミド基の窒素原子と結合して該環中のC=Nとアミド基とが、下記式(X)



20

で表される相対的位置関係を有する、単環の又は双環のヘテロアリール 5 基を意味する。

B環の示す「単環の又は双環のヘテロアリール基」とは、前記定義の「ヘテロアリール基」と同意義を示す。

B環としては、例えばチアゾリル基、イミダゾリル基、イソチアゾリル基、チアジアゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾ10 リル基、ピラジニル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピリミジニル基、ピリドチアゾリル基又はベンゾチアゾリル基等が挙げられ、これらのうち、チアゾリル基、チアジアゾリル基、イソキサゾリル基、ピラジニル基、ピリドチアゾリル基又はピリジル基が好ましく、チアゾリル基、チアジアゾリル基、ピリドチアゾリル基又はイソキサゾ15 リル基がより好ましい。

B環は、該環内に低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、ヒドロキシ基、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子は、低級アルキル基で置換されていてもよい)、アミノアルキル基、アルカノイル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基及びシアノ基から選択される置換基を1又は2個、好ましくは1個有していてもよい。

B環上の置換基としては、これらのうち、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲン原子、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキ

ル基中のヒドロキシ基の水素原子は、低級アルキル基で置換されていてもよい)、アミノアルキル基又はアルカノイル基が好ましく、低級アルキル基、ヒドロキシアルキル基 (該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子は、低級アルキル基で置換されていてもよい)、アルカノイル基がより好ましい。

B環上の置換基としては、具体的には、例えばメチル基、エチル基、 プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、メトキシ基、エトキシ基、プ ロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、塩素原子、フッ素原子、 臭素原子、ヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基、メトキシメチル 基、エトキシエチル基、メトキシエチル基、メトキシカルポニル基、エ 10 トキシカルボニル基、プロポキシカルボニル基、アミノメチル基、アミ ノエチル基、アミノプロピル基、メチルカルボニル基、エチルカルボニ ル基、プロピルカルボニル基等が挙げられ、これらのうち、メチル基、 エチル基、塩素原子、フッ素原子、ヒドロキシメチル基、ヒドロキシエ チル基、メトキシメチル基、メトキシエチル基、メトキシカルボニル基、 15 エトキシカルボニル基、アミノメチル基、アミノエチル基、メチルカル ポニル基、エチルカルボニル基等が好ましく、メチル基、ヒドロキシメ チル基、メトキシメチル基、メチルカルボニル基がより好ましい。 従って、B環全体としては、例えばチアゾールー2ーイル基、4ーメチ 20 ルーチアゾールー2ーイル基、4ーヒドロキシメチルーチアゾールー2 - イル基、4-メトキシカルボニルーチアゾールー2-イル基、4-メ トキシメチルーチアゾールー2ーイル基、4ーアミノメチルーチアゾー ルー2-イル基、4-シアノーチアゾール-2-イル基、4-シアノー

25 ミダゾールー2-イル基、4-メチルーイミダゾールー2-イル基、4 -メトキシカルボニルーイミダゾール-2-イル基、イソチアゾール-

チアゾールー2ーイル基、4-フルオローチアゾールー2ーイル基、イ

3-イル基、4-ヒドロキシメチル-イソチアゾール-3-イル基、[1,

- 3, 4] チアジアゾールー2ーイル基、5-メチルカルボニルー[1,
- 3, 4] チアジアゾールー2ーイル基、[1, 2, 4] チアジアゾールー
- 5-イル基、3-メチルー[1,2,4]チアジアゾールー5-イル基、
- [1, 2, 4]トリアゾールー2ーイル基、[1, 2, 4]
- 2, 4] トリアゾールー3ーイル基、ピラジンー2ーイル基、ピリジン
  - 2 イル基、4 メチルーピリジン-2 イル基、4 メトキシメチ
  - ルーイミダゾールー2ーイル基、4ーメチルカルボニルーイミダゾール
- 2 イル基、 5 ヒドロキシメチル-イミダゾール- 2 イル基、 5
- 10 -メチルー[1, 3, 4]チアジアゾールー2-イル基、5-フルオロ
- [1,3,4]チアジアゾール-2-イル基、5-メチル-[1,2,
  - 4] トリアゾールー2ーイル基、5ーメチルカルボニルー[1,2,4]
  - トリアゾールー3ーイル基、イソキサゾールー3ーイル基、4ーメトキ
- シメチルーイソキサゾールー2-イル基、5-メチル-イソキサゾール
- 15 -3 イル基、5 ヒドロキシメチル-イソキサゾール-3 イル基、
- 5-メトキシメチルーイソキサゾールー3-イル基、5-メチルカルボ
  - ニルーイソキサゾールー3-イル基、5-クロローイソキサゾールー3
  - -イル基、5-アミノメチル-イソキサゾール-3-イル基、4メチル
  - 1 H ピラゾールー 3 ーイル基、1 メチルーピラゾールー3 ーイル
- 20 基、6-メチルーピリダジン-3-イル基、チアゾール-4-イル基、
  - 2-メチルーチアゾールー4-イル基、イソキサゾールー3-イル基、
    - ピリドチアゾール基等が好ましい。

X<sup>1</sup> は、窒素原子、硫黄原子又は酸素原子を示すか、あるいは炭素数 1万至6の2価の飽和炭化水素基を示す。

25 ここで、「炭素数 1 乃至 6 の 2 価の飽和炭化水素基」とは、前記定義の炭素数 1 乃至 6 のアルキレン基を意味し、例えばメチレン基、プロピレン

基、イソプロピレン基、ブチレン基等を意味する。また、該2価の飽和 炭化水素基の炭素数が2乃至6の場合には、該2価の飽和炭化水素基中 の任意の炭素原子の1つが、窒素原子、硫黄原子又は酸素原子と置き換 わっていてもよい。

 $X^1$  としては、より具体的には、例えば窒素原子、酸素原子、硫黄原子、一 $CH_2$  ー、-N ー  $CH_2$  ー、-S ー  $CH_2$  ー、-O ー  $CH_2$  ー、 $-CH_2$  ー  $-CH_2$ 

 $R^2$  及び $R^3$  は、同一又は異なって、水素原子、低級アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子を示す。

 $R^2$  及び  $R^3$  の示す「低級アルキル基」としては、同一又は異なって、メチル基又はエチル基が好ましく、  $R^2$  及び  $R^3$  が共にメチル基であることがより好ましい。

15

25

 $R^2$  及び $R^3$  の示す「低級アルコキシ基」としては、同一又は異なって、メトキシ基又はエトキシ基が好ましく、 $R^2$  及び $R^3$  が共にメトキシ基であることがより好ましい。

 $R^2$  及び  $R^3$  の示す「ハロゲン原子」としては、フッ素原子、塩素原 20 子又は臭素原子が好ましく、フッ素原子又は塩素原子がより好ましい。

 $R^2$  及び  $R^3$  としては、  $R^2$  及び  $R^3$  が共に水素原子であることが好ましい。

 $R^{1}$  は、6乃至10員のアリール基、5乃至10員のヘテロアリール基、炭素数3乃至7のシクロアルキル基又は低級アルキル基を意味する。  $R^{1}$  の示す「6乃至10員のアリール基」とは、炭素数6乃至10員の

原子からなる群より選択されるヘテロ原子を環内に1又は2有する、5 乃至6員の脂肪族ヘテロ環(該脂肪族ヘテロ環は、オキシ基で置換され ていてもよい)とペンゼン環とが縮合した9乃至10員の双環の基を示 す。

該6乃至10員の炭化水素環アリール基としては、より具体的には、 例えばフェニル基、ナフチル基、ピフェニル基等が挙げられ、これらの うち、フェニル基が好ましい。

該9乃至10員の双環のアリール基としては、より具体的には、例えばエチレンジオキシフェニル基、メチレンジオキシフェニル基、テトラヒ
10 ドロキノリニル基、テトラヒドロイソキノリニル基、ジヒドロインドリル基、2,3-ジヒドロベンゾフラニル基、1,3-ジヒドロイソベンゾフラニル基、オキシインドリル基、イソインドリル基等が挙げられ、これらのうち、エチレンジオキシフェニル基又はテトラヒドロイソキノリニル基が好ましい。

15 R<sup>1</sup> の示す「5乃至10員のヘテロアリール基」とは、酸素原子、窒素原子及び硫黄原子からなる群より選択されるヘテロ原子を該環内に1 乃至3有する、5乃至7員の単環のヘテロアリール基又は9乃至10員の双環のヘテロアリール基を意味する。

該5乃至7員の単環のヘテロアリール基としては、より具体的には、例20 えばイソキサゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チェニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリミジニル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピロリル基、ピラニル基、フリル基、フラザニル基、イミダゾリジニル基等が挙げられる。

25 該 9 乃至 1 0 員の双環のヘテロアリール基としては、より具体的には、 例えばイソキノリル基、イソインドリル基、インドリル基、キノリル基、

ピリドチアゾリル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、ベンゾフラニル基、イミダゾピリジニル基、トリアゾピリジニル基等が挙げられる。

該5乃至10員のヘテロアリール基のうち、5乃至7員の単環のヘテ 5 ロアリール基が好ましく、より具体的には、ピリジル基、イミダゾリル 基、チアゾリル基、チエニル基が好ましい。

R¹の示す「炭素数3万至7のシクロアルキル基」とは、前記定義と同様の基が挙げられ、これらのうち、シクロペンチル基又はシクロヘキシル基が好ましい。

10 R<sup>1</sup> の示す「低級アルキル基」とは、前記定義と同様の基が挙げられ、 これらのうち、プロピル基、ブチル基が好ましい。

R<sup>1</sup> としては、6乃至10員のアリール基、5乃至10員のヘテロアリール基、3-7員のシクロアルキル基が好ましく、6乃至10員のアリール基、5乃至10員のヘテロアリール基がより好ましい。

- 15 具体的には、例えばフェニル基、ナフチル基、ビフェニル基、イソキサゾリル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリジル基、ピラジニル基、ピリジニル基、ピリジンニル基、ピラゾリル基、ピロリル基、ピラニル基、フリル基、フラザニル基、
- 20 イミダゾリジニル基、イソキノリル基、イソインドリル基、インドリル基、エチレンジオキシフェニル基、メチレンジオキシフェニル基、キノリル基、ピリドチアゾリル基、ジヒドロインドリル基、テトラヒドロキノリニル基、ベンゾイミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、
- 25 ベンゾフラニル基、シクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、メチル基、エチル基、プ

ロピル基、イソプロピル基、ブチル基、ペンチル基等が挙げられ、これらのうち、フェニル基、ナフチル基、ピリジル基、イミダゾリル基、チアゾリル基、チエニル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等が好ましく、フェニル基、ピリジル基、イミダゾリル基、チアゾリル基、チエニル基がより好ましく、フェニル基又はピリジル基がさらに好ましい。次にR<sup>1</sup>の有する置換基について説明する。

5

R<sup>1</sup> の有する置換基としては、水素原子、アミノ基、ヒドロキシ基、 ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシ基の水素原子は、低級アルキル基 で置換されていてもよい)、低級アルキル基(該低級アルキル基中の水素 原子が、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アミノ基、アルキルアミノ基、 10 ジアルキルアミノ基、ハロゲン原子、カルバモイル基、モノ又はジーア、 ルキルカルバモイル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基又は アルカノイル基で置換されていてもよい)、低級アルコキシ基(該低級ア ルコキシ基中を構成するメチレン基若しくはメチル基中の水素原子が、 ヒドロキシ基、アルコキシ基、アミノ基、アルキルアミノ基、ジアルキ 15 ルアミノ基、ハロゲン原子、カルバモイル基、モノ又はジー低級アルキ ルカルバモイル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基又はアル カノイル基で置換されていてもよい)、カルバモイル基、アルキルカルバ モイル基、ジアルキルカルバモイル基、カルバモイルオキシ基、カルバ モイルアミノ基、シアノ基、スルファモイル基、トリフルオロメチル基、 20 ハロゲン原子、ホルミル基、C2-C6アルカノイル基、N-C2-C 6 アルカノイルアミノ基、C1-C6アルキルチオ基、N-C1-C6 アルキルスルファモイル基、N, N-ジ-С1-С6アルキルスルファ モイル基、C1-C6アルキルスルフィニル基、C1-C6アルキルス ルホニル基、N-C1-C6アルキルスルホニルアミノ基、C1-C6 25

アルコキシカルボニル基、C1-C6アルキルアミノ基又はN、N-C

1-C6-ジーアルキルアミノ基が挙げられる。

10

R¹は置換基として、ヒドロキシアルキル基を有していてもよい。該ヒドロキシアルキル基としては、例えばヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基、ヒドロキシプロピル基、ヒドロキシイソプロピル基、ヒドロキシブチル基、ヒドロキシペンチル基等が好ましく、ヒドロキシメチル基、ヒドロキシエチル基、ヒドロキシプロピル基、ヒドロキシイソプロピル基がより好ましい。

また、該ヒドロキシ基の有する水素原子は、炭素数1万至6の低級アルキル基で置換されていてもよく、当該置換されたヒドロキシアルキル基としては、例えばメトキシメチル基、1-メトキシエチル基、エトキシメチル基、メトキシエチル基、プロピルオキシメチル基等が挙げられ、これらのうち、メトキシメチル基、メトキシエチル基が好ましく、メトキシメチル基がより好ましい。

R<sup>1</sup> は、置換基として低級アルキル基を有していてもよい。該低級ア 15 ルキル基としては、前記定義の低級アルキル基と同様のものが挙げられ、 これらのうち、メチル基、エチル基、プロピル基、プチル基、イソプロ ピル基等が好ましく、メチル基、エチル基等がより好ましい。

R<sup>1</sup> が、置換基として低級アルキル基を有する場合には、該低級アルキル基中の水素原子が、ヒドロキシ基、低級アルコキシ基、アミノ基、

20 モノアルキルアミノ基又はジアルキルアミノ基で置換されていてもよい。
該低級アルキル基としては、例えばヒドロキシメチル基、ヒドロキシエ
チル基、メトキシメチル基、エトキシメチル基、メトキシエチル基、ア
ミノメチル基、アミノエチル基、アミノプロピル基、メチルアミノメチ
ル基、エチルアミノメチル基、ジメチルアミノメチル基、エチルーメチ
ルアミノメチル基、アミノメチル基、2-アミノーエチル基、1-アミノーエチル基、3-アミノープロピル基、2-アミノー1-メチルーエ

チル基、2-アミノープロピル基、4-アミノーブチル基、2-アミノー1-メチループロピル基、2-アミノーブチル基、5-アミノーペンチル基、3-アミノー1,2-ジメチループロピル基、6-アミノーへキシル基等が挙げられ、これらのうち、アミノメチル基、2-アミノーエチル基、1-アミノーエチル基、3-アミノープロピル基が好ましく、2-アミノーエチル基又は3-アミノプロピル基がより好ましい。

5

10

25

R¹は、置換基として低級アルコキシ基(該低級アルコキシ基中の水 素原子の1つがヒドロキシ基又はアミノ基で置換されていてもよい)を 有していてもよい。

該アルコキシ基としては、前記定義のアルコキシ基と同様の基が挙げられ、これらのうち、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基等が好ましく、メトキシ基又はエトキシ基がより好ましい。該アルコキシ基中の水素原子がヒドロキシ基で置換されている場合には、15 例えば2ーヒドロキシーエトキシ基、3ーヒドロキシープロポキシ基、4ーヒドロキシープトキシ基、2ーヒドロキシープロポキシ基、3ーヒドロキシープーメチルーエトキシ基、2ーヒドロキシープロポキシ基、3ーヒドロキシープトキシ基等が挙げられ、これらのうち、例えば2ーヒドロキシープトキシ基、3ーヒドロキシープロポキシ基、2ーヒドロキシーエトキシ基がよりよ、2ーヒドロキシーエトキシ基が好ましく、2ーヒドロキシーエトキシ基がより好ましい。

該アルコキシ基中の水素原子がアミノ基で置換されている場合には、 該アミノ基がさらに、1又は2の低級アルキル基で置換されていてもよい。該アミノ基が2の低級アルキル基で置換されている場合には、該低級アルキル基は同一又は異なっていてもよく、アルキルアミノアルコキシ基又はジアルキルアミノアルコキシ基が好ましく、ジアルキルアミノ

エトキシ基がより好ましい。

10

25

より具体的には、例えばアミノエトキシ基、メチルアミノエトキシ基、 ジメチルアミノエトキシ基、ジメチルアミノプロポキシ基等が挙げられ、 これらのうち、メチルアミノエトキシ基又はジメチルアミノエトキシ基 が好ましく、ジメチルアミノエトキシ基がより好ましい。

R¹は、置換基として、低級アルキルカルバモイル基を有していてもよい。該低級アルキルカルバモイル基としては、前記定義の低級アルキルカルバモイル基と同様の基が挙げられ、炭素数1乃至5の低級アルキルカルバモイル基が好ましく、炭素数1乃至3の低級アルキルカルバモイル基がより好ましい。該低級アルキルカルバモイル基としては、より具体的には、例えばメチルカルバモイル基、エチルカルバモイル基、プロピルカルバモイル基等が好ましく、メチルカルバモイル基がより好ましい。

R¹は、置換基として、ジ低級アルキルカルバモイル基を有していて もよい。該ジ低級アルキルカルバモイル基としては、前記定義のジ低級 アルキルカルバモイル基と同様の基が挙げられ、例えばジメチルカルバモイル基、ジエチルカルバモイル基、エチルメチルカルバモイル基等が 好ましく、ジメチルカルバモイル基がより好ましい。

R<sup>1</sup> は、置換基として、ハロゲン原子を有していてもよい。該ハロゲ 20 ン原子としては、前記定義のハロゲン原子と同様の原子が挙げられ、例 えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子等が挙げられ、これらのうち、フッ素原子又は塩素原子がより好ましい。

R¹は、置換基として、C2-C6アルカノイル基を有していてもよい。該C2-C6アルカノイル基としては、前記定義のC2-C6アルカノイル基と同様のアルカノイル基が挙げられ、より具体的には、例えばメチルカルボニル基、エチルカルボニル基、プロピルカルボニル基又

はイソプロピルカルボニル基が好ましく、メチルカルボニル基又はエチルカルボニル基がより好ましい。

R¹は、置換基として、N-C2-C6-アルカノイルアミノ基を有していてもよい。該N-C2-C6-アルカノイル基としては、より具体的には、例えばエチルカルボニルアミノ基、プロピルカルボニルアミノ基、イソプロピルカルボニルアミノ基等が好ましく、メチルカルボニルアミノ基、エチルカルボニルアミノ基がより好ましい。

R¹は、置換基として、C1-C6アルキルチオ基を有していてもよい。該アルキルチオ基としては、前記定義のアルキルチオ基と同様の基が挙げられる。該アルキルチオ基としては、より具体的には、例えばメチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基等が好ましく、メチルチオ基、エチルチオ基がより好ましい。

10

15

R<sup>1</sup> は、置換基として、アルキルスルファモイル基を有していてもよい。該アルキルスルファモイル基としては、前記定義と同様の基が挙げられる。該アルキルスルファモイル基としては、例えばメチルスルファモイル基、エチルスルファモイル基、プロピルスルファモイル基等が好ましく、メチルスルファモイル基、エチルスルファモイル基がより好ましい。

R<sup>1</sup> は、置換基として、ジアルキルスルファモイル基を有していても 20 よい。該ジアルキルスルファモイル基としては、前記定義と同様の基が 挙げられる。該ジアルキルスルファモイル基としては、より具体的には、 例えばジメチルスルファモイル基、ジエチルスルファモイル基等が好ま しく、ジメチルスルファモイル基がより好ましい。

R<sup>1</sup> は、置換基として、アルキルスルフィニル基を有していてもよい。 25 該アルキルスルフィニル基としては、前記定義と同様の基が挙げられる。 該アルキルスルフィニル基としては、より具体的には、例えばメチルス

ルフィニル基、エチルスルフィニル基、プロピルスルフィニル基、イソ プロピルスルフィニル基等が好ましく、メチルスルフィニル基、エチル スルフィニル基がより好ましい。

R¹は、置換基として、アルキルスルホニル基を有していてもよい。 該アルキルスルホニル基としては、前記定義と同様の基が挙げられる。 該アルキルスルホニル基としては、より具体的には、例えばメチルスルホニル基、エチルスルホニル基、プロピルスルホニル基、イソプロピルスルホニル基等が好ましく、メチルスルホニル基、エチルスルホニル基がより好ましい。

R¹は、置換基として、アルキルスルホニルアミノ基を有していてもよい。該アルキルスルホニルアミノ基としては、前記定義と同様の基が挙げられる。該アルキルスルホニルアミノ基としては、より具体的には、例えばメチルスルホニルアミノ基、エチルスルホニルアミノ基、プロピルスルホニルアミノ基、イソプロピルスルホニルアミノ基等が好ましく、メチルスルホニルアミノ基、エチルスルホニルアミノ基がより好ましい。

R¹は、置換基として、アルコキシカルボニル基を有していてもよい。 該アルコキシカルボニル基としては、前記定義と同様の基が挙げられる。 該アルコキシカルボニル基としては、より具体的には、例えばメトキシ カルボニル基、エトキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、

20 プロポキシカルボニル基等が好ましく、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基がより好ましい。

25

R¹は、置換基として、アルキルアミノ基を有していてもよい。該アルキルアミノ基としては、前記定義と同様の基が挙げられる。該アルキルアミノ基としては、より具体的には、例えばメチルアミノ基、エチルアミノ基等が好ましく、メチルアミノ基がより好ましい。

 $R^1$  は、置換基として、N, N-ジ-C1-C6 アルキルアミノ基を

有していてもよい。N, N-ジ-C1-C6アルキルアミノ基としては、 何えばジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、エチルーメチルーアミノ 基が好ましく、ジメチルアミノ基がより好ましい。

R¹は、置換基として、5又は6員の環状アミノ基を有していてもよい。該5又は6員の環状アミノ基は、前記定義の「環状アミノ基」と同様の基が挙げられる。「R¹の有する置換基」としては、例えばピロリジニル基、ピペラジニル基又はモルホリニル基等が好ましく、ピペリジニル基又はモルホリニル基がより好ましい。

R<sup>1</sup> の有する置換基としては、これらのうち、水素原子、ヒドロキシ アルキル基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、カルバモイル基、ア ルキルカルバモイル基、シアノ基、トリフルオロメチル基、ハロゲン原 子、C2-C6アルカノイル基、N-C2-C6アルカノイルアミノ基、 C1-C6アルキルスルホニル基、C1-C6アルキルアミノ基又はア ミノアルキル基が好ましく、低級アルキル基、低級アルコキシ基、アル キルカルバモイル基、ハロゲン原子、C1-C6アルキルスルホニル基 又はアミノアルキル基がより好ましい。

従って、-X¹-R¹としては、より具体的には、例えばフェニルスルファニル基、4-ヒドロキシエチルーフェニルスルファニル基、3-ヒドロキシメチルーフェニルスルファニル基、2-ヒドロキシメチルーフェニルスルファニル基、4-メチルーフェニルスルファニル基、4-メチルーフェニルスルファニル基、4-メトキシーフェニルスルファニル基、3-メトキシーフェニルスルファニル基、3-メトキシーフェニルスルファニル基、3-メトキシーフェニルスルファニル基、2-エトキシーフェニルスルファニル基、4-エトキシーフェニルスルファニル基、4-ヒドロキシメチルーフェニルスルファニル基、4-ヒドロキシメチルーフェニルスルファニル基、4-ヒドロキシエチルオキシーフェニルスルファニル基、4-ヒドロキシエチルオキシーフェニルスルファニル基、4-ヒドロキシエチルオキシーフェニル

20

25

スルファニル基、4-カルバモイル-フェニルスルファニル基、4-メ チルカルバモイルーフェニルスルファニル基、4-ジメチルカルバモイ ルーフェニルスルファニル基、4-イソプロピルカルバモイルーフェニ ルスルファニル基、4-シアノ-フェニルスルファニル基、4-トリフ ルオロメチルーフェニルスルファニル基、4-フルオローフェニルスル 5 ファニル基、3-クロローフェニルスルファニル基、2-フルオローフ ェニルスルファニル基、4-メチルカルボニル-フェニルスルファニル 基、4-エチルカルボニル-フェニルスルファニル基、3-メチルカル ボニルーフェニルスルファニル基、3-エチルカルボニルーフェニルス ルファニル基、4-メチルカルボニルアミノ-フェニルスルファニル基、 10 4-エチルカルボニル-フェニルスルファニル基、4-イソプロピルカ ルボニルーフェニルスルファニル基、4-メチルスルホニルーフェニル スルファニル基、3-エチルスルホニル-フェニルスルファニル基、4 ーメチルスルホニル-フェニルスルファニル基、4-イソプロピルスル ホニルーフェニルスルファニル基、4-メチルアミノーフェニルスルフ 15 ァニル基、3-エチルアミノーフェニルスルファニル基、2-メチルア ミノーフェニルスルファニル基、4-アミノメチルーフェニルスルファ ニル基、3-アミノメチル-フェニルスルファニル基、4-アミノエチ ルーフェニルスルファニル基、4-ジメチルアミノエチルオキシーフェ ニルスルファニル基、チアゾールー2ーイルースルファニル基、4ーヒ 20 ドロキシメチルーチアゾールー2ーイル基、5ーヒドロキシメチルーチ アゾールー2ーイルースルファニル基、4ーヒドロキシエチルーチアゾ ールー2ーイルースルファニル基、4ーメチルーチアゾールー2ーイル - スルファニル基、5-メチル-チアゾール-2-イル-スルファニル 基、4-エチル-チアゾール-2-イル-スルファニル基、4-メトキ 25 シーチアゾールー2ーイルースルファニル基、4ーエトキシーチアゾー

ルー2ーイルースルファニル基、4ーカルバモイルーチアゾールー2イ ルースルファニル基、5-カルバモイルーチアゾールー2ーイルースル ファニル基、4-メチルカルバモイル-チアゾール-2-イル-スルフ ァニル基、4-エチルカルバモイル-チアゾール-2-イル-スルファ ニル基、4-イソプロピル-チアゾール-2-イル-スルファニル基、 4-シアノーチアゾールー2ーイルースルファニル基、4-クロローチ アゾールー2ーイルースルファニル基、4-フルオローチアゾールー2 ーイルースルファニル基、4-メチルカルボニルーチアゾールー2-イ ルースルファニル基、4-エチルカルボニルーチアゾールー2-イルー 10 スルファニル基、4-エチルカルポニルアミノーチアゾールー2-イル - スルファニル基、4-メチルカルポニルアミノ-チアゾール-2-イ ルースルファニル基、4-メチルスルホニルーチアゾールー2-イルー スルファニル基、4-エチルスルホニルーチアゾール-2-イルースル ファニル基、3ーメチルスルホニルーチアゾールー2ーイルースルファ 15 ニル基、4-イソプロピル-スルホニル-チアゾール-2-イル-スル ファニル基、4ーメチルアミノーチアゾールー2ーイルースルファニル 基、3-メチルアミノ-チアゾール-2-イル-スルファニル基、4-エチルアミノーチアゾールー2ーイルースルファニル基、4ーアミノメ チルーチアゾールー2-イルースルファニル基、4-アミノエチル-チ 20 アゾールー2-イルースルファニル基、ピリジンー2-イル-スルファ ニル基、ピリジン-3-イルースルファニル基、ピリジン-4-イルー スルファニル基、6-ヒドロキシメチル-ピリジン-3-イル-スルファ ニル基、4-ヒドロキシメチルーピリジン-5-イルースルファニル基、 4-ヒドロキシメチルーピリジン-6-イルースルファニル基、3-ヒ ドロキシメチルーピリジンー6-イル-スルファニル基、4-メチルー 25 ピリジン-5-イル-スルファニル基、4-メチル-ピリジン-6-イ

ルースルファニル基、6-メチルーピリジン-3-イルースルファニル 基、6-メトキシーピリジン-3-イル-スルファニル基、6-エトキシ - ピリジン-3-イルスルファニル基、6-メチルーピリジン-3-イ ルースルファニル基、2-カルバモイルーピリジン-4-イルースルフ ァニル基、6-カルバモイルーピリジン-3-イルースルファニル基、 5 6-メチルカルバモイルーピリジン-3-イルースルファニル基、2-メチルカルバモイルーピリジンー4ーイルースルファニル基、2ーシア ノーピリジン-4-イル-スルファニル基、6-シアノーピリジン-3 ーイルースルファニル基、2-トリフルオロメチルーピリジン-4-イ - ルースルファニル基、6-トリフルオロメチルーピリジン-3-イル-10 スルファニル基、2-クロローピリジン-4-イルースルファニル基、 6-クロローピリジン-3-イル-スルファニル基、2-フルオローピ リジン-4-イルースルファニル基、6-フルオローピリジン-3-イ ルースルファニル基、2-メチルカルボニルーピリジンー4-イルース ルファニル基、6-メチルカルボニルーピリジン-3-イル-スルファ 15 ニル基、2 - エチルカルボニルーピリジン-4-イル-スルファニル基、 6-エチルカルボニルーピリジン-3-イル-スルファニル基、2-メ チルスルホニルーピリジンー4ーイルースルファニル基、6ーメチルス ルホニルーピリジンー3ーイルースルファニル基、2-エチルスルホニ ルーピリジン-4-イルースルファニル基、6-イソプロピルスルホニ 20 ルーピリジン-3ーイル-スルファニル基、2-メチルカルボニルアミ ノーピリジンー4ーイルースルファニル基、6-メチルカルボニルアミ ノーピリジン-3-イル-スルファニル基、2-メチルアミノーピリジ ン-4イル-スルファニル基、6-メチルアミノ-ピリジン-3-イル ースルファニル基、2-エチルアミノーピリジン-4-イル-スルファ 25 ニル基、6-エチルアミノーピリジン-3-イル-スルファニル基、2

- アミノメチルーピリジン-4-イル-スルファニル基、6-アミノメ チルーピリジンー3-イルースルファニル基、4-ヒドロキシエチルー フェニルアミノ基、3ーヒドロキシメチルーフェニルアミノ基、2ーヒ ドロキシメチルーフェニルアミノ基、4-メチルーフェニルアミノ基、 5 3-メチル-フェニルアミノ基、2-メチル-フェニルアミノ基、4-エチルーフェニルアミノ基、4-イソプロピルーフェニルアミノ基、4 -メトキシ-フェニルアミノ基、3-メトキシ-フェニルアミノ基、2 -エトキシ-フェニルアミノ基、4-エトキシ-フェニルアミノ基、4 - ヒドロキシメチルーフェニルアミノ基、4-カルバモイルーフェニル アミノ基、4-メチルカルバモイル-フェニルアミノ基、4-イソプロ 10 ピルカルバモイルーフェニルアミノ基、4-シアノーフェニルアミノ基、 4-トリフルオロメチル-フェニルアミノ基、4-フルオローフェニル アミノ基、3-クロローフェニルアミノ基、2-フルオローフェニルア ミノ基、4-メチルカルボニル-フェニルアミノ基、4-エチルカルボ ニルーフェニルアミノ基、3-メチルカルボニル-フェニルアミノ基、 15 3-エチルカルボニル-フェニルアミノ基、4-メチルカルボニルアミ ノーフェニルアミノ基、4-エチルカルボニルアミノーフェニルアミノ 基、4ーイソプロピルカルボニルアミノーフェニルアミノ基、4-メチ ルスルホニルーフェニルアミノ基、3-エチルスルホニルーフェニルア ミノ基、4-イソプロピルスルホニル-フェニルアミノ基、4-メチル 20 アミノーフェニルアミノ基、3-エチルアミノーフェニルアミノ基、4 ーアミノメチルーフェニルアミノ基、3-アミノメチルーフェニルアミ ノ基、4-アミノエチル-フェニルアミノ基、3-アミノエチル-フェ ニルアミノ基、4-メチル-チアゾール-イルアミノ基、5-メチル-チアゾールー2ーイルアミノ基、4-エチルーチアゾールー2ーイルア 25 ミノ基、5-エチルーチアゾール-2-イルアミノ基、4-エトキシー

チアゾールー2ーイルアミノ基、5ーメトキシーチアゾールー2ーイル アミノ基、4-カルバモイルーチアゾールー2-イルアミノ基、5-カ ルバモイルーチアゾールー2ーイルアミノ基、4ーメチルカルバモイル - チアゾール-2-イルアミノ基、4-エチルカルバモイル-チアゾー ルー2ーイルアミノ基、4ーメチルーチアゾールー2ーイルアミノ基、 4-エチルーチアゾールー2-イルアミノ基、4-シアノーチアゾール -2-イルアミノ基、4-クロローチアゾール-2-イルアミノ基、4 ーフルオローチアゾールー2~イルアミノ基、4ーメチルカルバモイル - チアゾールー2-イルアミノ基、4-エチルカルバモイルーチアゾー ルー2ーイルアミノ基、4ーイソプロピルーチアゾールー2ーイルアミ 10 ノ基、4-シアノーチアゾールー2-イルアミノ基、4-クロローチア ゾールー2ーイルアミノ基、4-フルオローチアゾールー2ーイルアミ ノ基、4-メチルカルポニルーチアゾールー2ーイルアミノ基、4-エ チルカルボニルーチアゾールー2ーイルアミノ基、4ーエチルカルボニ ルアミノーチアゾールー2ーイルアミノ基、4-メチルカルボニルアミ 15 ノーチアゾールー2ーイルアミノ基、4ーメチルスルホニルーチアゾー ルー2ーイルアミノ基、4ーエチルスルホニルーチアゾールー2ーイル アミノ基、3-メチルスルホニルーチアゾールー2-イルアミノ基、4 ーイソプロピルースルホニルーチアゾールー2ーイルアミノ基、4ーメ チルアミノーチアゾールー2ーイルアミノ基、3ーメチルアミノーチア 20 ゾールー2ーイルアミノ基、4ーエチルアミノーチアゾールー2ーイル アミノ基、4-アミノメチルーチアゾール-2-イルアミノ基、4-ア ミノエチルーチアゾールー2ーイルアミノ基、3-アミノメチルーチア ゾールー2ーイルアミノ基、ピリジンー4ーイルアミノ基、6ーヒドロ キシメチルーピリジン-3-イルアミノ基、3-ヒドロキシメチルーピ 25 リジン-4-イルアミノ基、4-ヒドロキシメチルーピリジン-2-イ

ルアミノ基、5-ヒドロキシメチルーピリジン-2-イルアミノ基、3 ーメチルーピリジンー4ーイルースルファニル基、4ーメチルーピリジ ンー2ーイルアミノ基、6ーメチルーピリジンー3ーイルアミノ基、6 -メトキシーピリジン-3-イルアミノ基、6-メチルーピリジン-3 ーイルアミノ基、2-カルバモイルーピリジン-4-イルアミノ基、6 - カルバモイルーピリジン-3-イルアミノ基、6-メチルカルバモイ ルーピリジン-3-イルアミノ基、2-メチルカルバモイルーピリジン - 4-イルアミノ基、2-シアノーピリジン-4-イルアミノ基、6-シアノーピリジン-3-イルアミノ基、2-トリフルオロメチル-4-イルアミノ基、6-トリフルオロメチルーピリジン-3-イルアミノ基、 10 2-クロローピリジン-4-イルアミノ基、6-クロローピリジン-3 ーイルアミノ基、2-フルオローピリジン-4-イルアミノ基、6-フ ルオローピリジン-3-イルアミノ基、2-メチルカルボニル-ピリジ ン-4-イルアミノ基、6-メチルカルボニル-ピリジン-3-イルア ミノ基、2-エチルカルボニルーピリジン-4-イルアミノ基、6-エ 15 チルカルボニルーピリジンー3ーイルアミノ基、2ーメチルスルホニル - ピリジン-4-イルアミノ基、6-メチルスルホニルーピリジン-3 ーイルアミノ基、2-エチルスルホニルーピリジン-4-イルアミノ基、 6-イソプロピルスルホニルーピリジン-3-イルアミノ基、2-メチ ルカルポニルアミノーピリジン-4-イルアミノ基、6-メチルカルボ 20 ニルアミノーピリジン-3-イルアミノ基、2-メチルアミノーピリジ ンー4イルアミノ基、6ーメチルアミノーピリジンー3ーイルアミノ基、 2-エチルアミノーピリジン-4-イルアミノ基、6-エチルアミノ-ピリジン-3-イルアミノ基、2-アミノメチル-ピリジン-4-イル アミノ基、6-アミノメチルーピリジン-3-イルアミノ基、4-ヒド 25 ロキシメチルーフェノキシ基、4ーヒドロキシエチルーフェノキシ基、

3-ヒドロキシメチル-フェノキシ基、3-ヒドロキシエチル-フェノ キシ基、4-メチルーフェノキシ基、3-エチルーフェノキシ基、4-メトキシーフェノキシ基、3-メトキシーフェノキシ基、4-エトキシ ーフェノキシ基、4ーカルバモイルーフェノキシ基、3ーカルバモイル 5 - フェノキシ基、4 - メチルカルバモイル-フェノキシ基、3 - イソプ ロピルカルバモイルーフェノキシ基、4-シアノーフェノキシ基、3-シアノーフェノキシ基、4ートリフルオロメチルーフェノキシ基、3ー トリフルオロメチルーフェノキシ基、4-クロローフェノキシ基、3-クロローフェノキシ基、4ーフルオローフェノキシ基、3ーフルオロー フェノキシ基、4-メチルカルボニル-フェノキシ基、3-メチルカル 10 ボニルーフェノキシ基、4-エチルカルボニル-フェノキシ基、4-メ チルカルポニルアミノーフェノキシ基、3-メチルカルボニルアミノー フェノキシ基、4-メチルスルホニル-フェノキシ基、3-メチルスル ホニルーフェノキシ基、4-エチルスルホニルーフェノキシ基、3-エ チルスルホニルーフェノキシ基、4-メチルアミノーフェノキシ基、3 15 ーメチルアミノーフェノキシ基、4-エチルアミノーフェノキシ基、3 - エチルアミノ-フェノキシ基、4-アミノメチル-フェノキシ基、3 - アミノメチル- フェノキシ基、4 - アミノエチル- フェノキシ基、3 -アミノエチル-フェノキシ基、4-ヒドロキシエチル-フェニルメチ ルアミノ基、3-ヒドロキシメチル-フェニルメチルアミノ基、2-ヒ 20 ドロキシメチルーフェニルメチルアミノ基、4-メチルーフェニルメチ ルアミノ基、3-メチル-フェニルメチルアミノ基、2-メチル-フェ ニルメチルアミノ基、4-エチル-フェニルメチルアミノ基、4-イソ プロピルーフェニルメチルアミノ基、4-メトキシーフェニルメチルア ミノ基、3-メトキシーフェニルメチルアミノ基、2-エトキシーフェ 25 ニルメチルアミノ基、4-エトキシ-フェニルメチルアミノ基、4-ヒ

ドロキシメチルーフェニルメチルアミノ基、4-カルバモイルーフェニ ルメチルアミノ基、4-メチルカルバモイル-フェニルメチルアミノ基、 4-イソプロピルカルバモイル-フェニルメチルアミノ基、4-シアノ - フェニルメチルアミノ基、4-トリフルオロメチル-フェニルメチル アミノ基、4-フルオローフェニルメチルアミノ基、3-クロローフェ 5 ニルメチルアミノ基、2-クロローフェニルアミノメチル基、2-フル オローフェニルメチルアミノ基、4-メチルカルボニルーフェニルメチ ルアミノ基、4-エチルカルポニル-フェニルメチルアミノ基、3-メ チルカルボニルーフェニルメチルアミノ基、3-エチルカルボニルーフ 10 エニルメチルアミノ基、4-メチルカルボニルアミノ-フェニルメチル アミノ基、4-エチルカルボニルアミノ-フェニルメチルアミノ基、4 - イソプロピルカルボニルアミノ-フェニルメチルアミノ基、4-メチ ルスルホニルーフェニルメチルアミノ基、3-エチルスルホニルーフェ ニルメチルアミノ基、4-イソプロピルスルホニル-フェニルメチルア ミノ基、4-メチルアミノ-フェニルメチルアミノ基、3-エチルアミ 15 ノーフェニルメチルアミノ基、4-アミノメチル-フェニルメチルアミ ノ基、3-アミノメチル-フェニルメチルアミノ基、4-アミノエチル -フェニルメチルアミノ基、3-アミノエチル-フェニルメチルアミノ 基、4-メチルーチアゾールーイルメチルアミノ基、5-メチルーチア ゾールー2ーイルメチルアミノ基、4-エチル-チアゾールー2ーイル 20 メチルアミノ基、5-エチルーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、 4-エトキシーチアゾールー2-イルメチルアミノ基、5-メトキシー チアゾールー2-イルメチルアミノ基、4-カルバモイル-チアゾール -2-イルメチルアミノ基、5-カルバモイル-チアゾール-2-イル メチルアミノ基、4-メチルカルバモイル-チアゾール-2-イルメチ 25 ルアミノ基、4-エチルカルバモイル-チアゾール-2-イルメチルア

ミノ基、4-メチルーチアゾールー2-イルメチルアミノ基、4-エチ ルーチアゾールー2ーイルメチルアミノ基、4ーシアノーチアゾールー 2-イルメチルアミノ基、4-クロローチアゾールー2-イルメチルア ミノ基、4-フルオローチアゾールー2-イルメチルアミノ基、4-メ チルカルバモイルーチアゾールー2ーイルメチルアミノ基、4ーエチル カルバモイルーチアゾールー2ーイルメチルアミノ基、4ーイソプロピ ルーチアゾールー2ーイルメチルアミノ基、4ーシアノーチアゾールー 2-イルメチルアミノ基、4-クロローチアゾール-2-イルメチルア ミノ基、4-フルオローチアゾールー2-イルメチルアミノ基、4-メ チルカルボニルーチアゾールー2ーイルメチルアミノ基、4ーエチルカ 10 ルポニルーチアゾールー2-イルメチルアミノ基、4-エチルカルポニ ルアミノーチアゾールー2ーイルメチルアミノ基、4-メチルカルボニ ルアミノーチアゾールー2ーイルメチルアミノ基、4ーメチルスルホニ ルーチアゾールー2-イルメチルアミノ基、4-エチルスルホニルーチ アゾールー2-イルメチルアミノ基、3-メチルスルホニルーチアゾー 15 ルー2-イルメチルアミノ基、4-イソプロピルースルホニルーチアゾ ールー2ーイルメチルアミノ基、4ーメチルアミノーチアゾールー2ー イルメチルアミノ基、3-メチルアミノ-チアゾール-2-イルメチル アミノ基、4-エチルアミノーチアゾール-2-イルメチルアミノ基、 4-アミノメチルーチアゾールー2-イルメチルアミノ基、4-アミノ 20 エチルーチアゾールー2ーイルメチルアミノ基、3ーアミノメチルーチ アゾールー2-イルメチルアミノ基、ピリジン-4-イルメチルアミノ 基、6-ヒドロキシメチルーピリジン-3-イルメチルアミノ基、3-ヒドロキシメチルーピリジンー4ーイルメチルアミノ基、4ーヒドロキ シメチルーピリジン-2-イルメチルアミノ基、5-ヒドロキシメチル 25 - ピリジン-2-イルメチルアミノ基、3-メチル-ピリジン-4-イ

ルースルファニル基、4-メチルーピリジン-2-イルメチルアミノ基、 6-メチルーピリジン-3-イルメチルアミノ基、6-メトキシーピリ ジン-3-イルメチルアミノ基、6-メチル-ピリジン-3-イルメチ ルアミノ基、2-カルバモイルーピリジン-4-イルメチルアミノ基、 6-カルバモイルーピリジン-3-イルメチルアミノ基、6-メチルカ 5 ルバモイルーピリジン-3-イルメチルアミノ基、2-メチルカルバモ イルーピリジンー4ーイルメチルアミノ基、2ーシアノーピリジンー4 ーイルメチルアミノ基、6-シアノーピリジン-3-イルメチルアミノ 基、2-トリフルオロメチルー4-イルメチルアミノ基、6-トリフル オロメチルーピリジンー3ーイルメチルアミノ基、2-クロローピリジ 10 ン-4-イルメチルアミノ基、6-クロローピリジン-3-イルメチル アミノ基、2-フルオローピリジン-4-イルメチルアミノ基、6-フ ルオローピリジン-3-イルメチルアミノ基、2-メチルカルボニル-ピリジン-4-イルメチルアミノ基、6-メチルカルボニルーピリジン - 3 - イルメチルアミノ基、2 - エチルカルボニルーピリジン-4 - イ 15 ルメチルアミノ基、6-エチルカルボニル-ピリジン-3-イルメチル アミノ基、2-メチルスルホニルーピリジン-4-イルメチルアミノ基、 6-メチルスルホニルーピリジン-3-イルメチルアミノ基、2-エチ ルスルホニルーピリジンー 4 ーイルメチルアミノ基、 6 ーイソプロピル スルホニルーピリジンー3ーイルメチルアミノ基、2-メチルカルボニ 20 ルアミノーピリジンー4-イルメチルアミノ基、6-メチルカルボニル アミノーピリジン-3-イルメチルアミノ基、2-メチルアミノーピリ ジンー4ーイルメチルアミノ基、6-メチルアミノーピリジン-3-イ ルアミノ基、2-エチルアミノーピリジン-4-イルアミノ基、6-エ チルアミノーピリジンー3ーイルアミノ基、2ーアミノメチルーピリジ 25 ンー4-イルアミノ基、6-アミノメチルーピリジン-3-イルメチル

アミノ基、3-ヒドロキシメチル-フェニルメチル基、2-ヒドロキシ メチルーフェニルメチル基、4-メチル-フェニルメチル基、3-メチ ルーフェニルメチル基、2-メチルーフェニルメチル基、4-メチルー フェニルメチル基、4-イソプロピル-フェニルメチル基、4-メトキ シーフェニルメチル基、3-メトキシーフェニルメチル基、2-エトキ 5 シーフェニルメチル基、4-エトキシーフェニルメチル基、4-ヒドロ キシメチルーフェニルメチル基、4 - カルバモイルーフェニルメチル基、 4-メチルカルバモイル-フェニルメチル基、4-イソプロピルカルバ モイルーフェニルメチル基、4-シアノーフェニルメチル基、4-トリ フルオロメチルーフェニルメチル基、4-フルオローフェニルメチル基、 10 3-クロローフェニルメチル基、2-フルオローフェニルメチル基、4 ーメチルカルボニルーフェニルメチル基、4-エチルカルボニルーフェ ニルメチル基、3-メチルカルボニル-フェニルメチル基、3-エチル カルボニルーフェニルメチル基、4-メチルカルボニルアミノーフェニ ルメチル基、4-エチルカルボニル-フェニルメチル基、4-イソプロ 15 ピルカルボニルーフェニルメチル基、4-メチルスルホニル-フェニル メチル基、3-エチルスルホニル-フェニルメチル基、4-メチルスル ホニルーフェニルメチル基、4ーイソプロピルスルホニルーフェニルメ チル基、4-メチルアミノ-フェニルメチル基、3-エチルアミノ-フ エニルメチル基、2-メチルアミノ-フェニルメチル基、4-アミノメ 20 チルーフェニルメチル基、3-アミノメチルーフェニルメチル基、4-アミノエチルーフェニルメチル基、チアゾールー2ーイルメチル基、4 - ヒドロキシメチル-チアゾール-2-イル基、5-ヒドロキシメチル ーチアゾールー2ーイルメチル基、4ーヒドロキシエチルーチアゾール - 2 - イルメチル基、4 - メチル-チアゾール-2 - イルメチル基、5 25 ーメチルーチアゾールー2ーイルメチル基、4ーエチルーチアゾールー

2-イルメチル基、4-メトキシーチアゾールー2-イルメチル基、4 - エトキシーチアゾールー2-イルメチル基、4-カルバモイルーチア ゾールー2イルメチル基、5-カルバモイルーチアゾールー2-イルメ チル基、4-メチルカルバモイルーチアゾールー2ーイルメチル基、4 ーエチルカルバモイルーチアゾールー2-イルメチル基、4-イソプロ ピルーチアゾールー2ーイルメチル基、4ーシアノーチアゾールー2ー イルメチル基、4-クロローチアゾールー2ーイルメチル基、4-フル オローチアゾールー2ーイルメチル基、4ーメチルカルボニルーチアゾ ールー2ーイルメチル基、4ーエチルカルボニルーチアゾールー2ーイ ルメチル基、4-エチルカルボニルアミノ-チアゾール-2-イルメチ 10 ル基、4-メチルカルボニルアミノーチアゾールー2-イルメチル基、 4-メチルスルホニルーチアゾールー2-イルメチル基、4-エチルス ルホニルーチアゾールー2ーイルメチル基、3ーメチルスルホニルーチ アゾールー2ーイルメチル基、4ーイソプロピルースルホニルーチアゾ ールー2-イルメチル基、4-メチルアミノーチアゾールー2-イルメ 15 チル基、3-メチルアミノーチアゾール-2-イルメチル基、4-エチ ルアミノーチアゾールー2ーイルメチル基、4ーアミノメチルーチアゾ ールー2ーイルメチル基、4ーアミノエチルーチアゾールー2ーイルメ チル基、ピリジンー4ーイルメチル基、6ーヒドロキシメチルーピリジ ンー3ーイルメチル基、3ーヒドロキシメチルーピリジンー4ーイルメ 20 チル基、4-ヒドロキシメチルーピリジン-2-イルメチル基、6-ヒ ドロキシメチルーピリジンー3ーイルメチル基、3ーメチルーピリジン - 4 - イル-スルファニル基、4 - メチル-ピリジン-2 - イルメチル 基、6-メチル-ピリジン-3-イルメチル基、6-メトキシ-ピリジ ン-3-イルメチル基、6-メチル-ピリジン-3-イルメチル基、2 25 - カルバモイルーピリジン-4-イルメチル基、6-カルバモイルーピ

リジンー3-イルメチル基、6-メチルカルバモイルーピリジン-3-イルメチル基、2-メチルカルバモイル-ピリジン-4-イルメチル基、 2-シアノーピリジン-4-イルメチル基、6-シアノーピリジン-3 - イルメチル基、2-トリフルオロメチル-4-イルメチル基、6-ト リフルオロメチルーピリジンー3-イルメチル基、2-クロローピリジ 5 ンー4ーイルメチル基、6-クロローピリジン-3-イルメチル基、2 - フルオローピリジン-4-イルメチル基、6-フルオローピリジン-3 ーイルメチル基、2 ーメチルカルボニルーピリジン-4-イルメチル 基、6-メチルカルボニルーピリジン-3-イルメチル基、2-エチル カルボニルーピリジンー4ーイルメチル基、6ーエチルカルボニルーピ 10 リジンー3ーイルメチル基、2ーメチルスルホニルーピリジンー4ーイ ルメチル基、6-メチルスルホニル-ピリジン-3-イルメチル基、2 - エチルスルホニル-ピリジン-4-イルメチル基、6-イソプロピル スルホニルーピリジンー3ーイルメチル基、2-メチルカルボニルアミ ノーピリジン-4-イルメチル基、6-メチルカルボニルアミノーピリ 15 ジンー3-イルメチル基、2-メチルアミノーピリジン-4-イルメチ ル基、6-メチルアミノーピリジン-3-イルアミノ基、2-エチルア ミノーピリジンー4-イルアミノ基、2-エチルアミノーピリジン-5 ーイルアミノ基、2-アミノメチルーピリジン-4-イルアミノ基、6 -アミノメチルーピリジン-3-イルメチル基等が挙げられ、これらの 20 うち、フェニルスルファニル基、4-ヒドロキシエチル-フェニルスル ファニル基、4-メチルーフェニルスルファニル基、3-メチルーフェ ニルスルファニル基、4-メトキシーフェニルスルファニル基、3-メ トキシーフェニルスルファニル基、4-エトキシーフェニルスルファニ ル基、4-ヒドロキシメチル-フェニルスルファニル基、ヒドロキシエ 25 チルオキシーフェニルスルファニル基、4-カルバモイルーフェニルス

ルファニル基、4-メチルカルバモイル-フェニルスルファニル基、4 ージメチルカルバモイルーフェニルスルファニル基、4-シアノーフェ ニルスルファニル基、4-トリフルオロメチル-フェニルスルファニル 基、4-フルオローフェニルスルファニル基、3-クロローフェニルス ルファニル基、2-フルオローフェニルスルファニル基、4-メチルカ ルボニルーフェニルスルファニル基、4-エチルカルボニルーフェニル スルファニル基、4-メチルカルボニルアミノ-フェニルスルファニル 基、4-メチルスルホニル-フェニルスルファニル基、4-メチルアミ ノーフェニルスルファニル基、4-アミノメチルーフェニルスルファニ ル基、4-アミノエチル-フェニルスルファニル基、4-ジメチルアミ 10 ノエチルオキシ-フェニルスルファニル基、チアゾール-2-イルース ルファニル基、4-メチルーチアゾール-2-イルースルファニル基、 5-メチルーチアゾール-2-イルースルファニル基、ピリジン-4-イルースルファニル基、ピリジンー3ーイルースルファニル基、ピリジ ン-2-イル-スルファニル基、6-ヒドロキシメチルーピリジン-3 15 ーイルースルファニル基、6-メチルーピリジン-3-イルースルファ ニル基、6-メトキシーピリジン-3-イル-スルファニル基、6-メ チルーピリジンー3ーイルースルファニル基、6-カルバモイルーピリ ジン-3-イル-スルファニル基、6-メチルカルバモイルーピリジン -3-イル-スルファニル基、2-シアノ-ピリジン-4-イル-スル 20 ファニル基、6-シアノーピリジン-3-イル-スルファニル基、6-トリフルオロメチルーピリジンー3ーイルースルファニル基、2-クロ ローピリジンー4ーイルースルファニル基、6ークロローピリジンー3 ーイルースルファニル基、2-フルオローピリジン-4-イルースルフ ァニル基、6-フルオローピリジン-3-イル-スルファニル基、6-25 メチルカルボニルーピリジンー3-イル-スルファニル基、6-エチル

カルポニルーピリジンー3ーイルースルファニル基、6ーメチルスルホ ニルーピリジン-3-イル-スルファニル基、6-メチルカルボニルア ミノーピリジン-3-イルースルファニル基、6-メチルアミノーピリ ジン-3-イル-スルファニル基、6-エチルアミノーピリジン-3-イルースルファニル基、6ーアミノメチルーピリジンー3ーイルースル ファニル基、4-メチルーフェニルアミノ基、4-メトキシーフェニル アミノ基、4-フルオローフェニルアミノ基、4-メチルーチアゾール - 2 - イルアミノ基、5 - メチル-チアゾール-2 - イルアミノ基、ピ リジン-4-イルアミノ基、2-メチルーピリジン-5-イルアミノ基、 10 4-メチル-フェノキシ基、4-メトキシ-フェノキシ基、4-フルオ ローフェノキシ基、4-メチルーフェニルアミノメチル基、3-メチル - フェニルアミノメチル基、2-メチル-フェニルアミノメチル基、4 - フルオロ-フェニルアミノメチル基、2-クロロ-フェニルメチルア ミノ基、2-フルオローフェニルアミノメチル基、4-メチルーチアゾ ールー2ーイルアミノメチル基、5-メチルーチアゾールー2ーイルア 15 ミノメチル基、ピリジンー4ーイルアミノメチル基、6-メチルーピリ ジンー3ーイルアミノメチル基、2ーメチルーピリジンー5ーイルアミ ノメチル基、4-メチル-フェニルメチル基、4-メトキシ-フェニル メチル基、4-フルオロ-フェニルメチル基が好ましく、フェニルスル ファニル基、4-ヒドロキシエチル-フェニルスルファニル基、4-メ 20 チルーフェニルスルファニル基、3 - メチルーフェニルスルファニル基、 4-メトキシーフェニルスルファニル基、3-メトキシーフェニルスル ファニル基、4-エトキシーフェニルスルファニル基、4-ヒドロキシ メチルーフェニルスルファニル基、ヒドロキシエチルオキシーフェニル スルファニル基、4-カルバモイル-フェニルスルファニル基、4-メ 25 チルカルバモイルーフェニルスルファニル基、4-ジメチルカルバモイ

ルーフェニルスルファニル基、4-シアノーフェニルスルファニル基、 4-トリフルオロメチルーフェニルスルファニル基、4-フルオローフ ェニルスルファニル基、3-クロローフェニルスルファニル基、2-フ ルオローフェニルスルファニル基、4-メチルカルボニル-フェニルス ルファニル基、4-メチルスルホニル-フェニルスルファニル基、4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル基、ピリジンー4 ーイルースルファニル基、ピリジン-3-イルースルファニル基、6-メトキシーピリジンー3ーイルースルファニル基、6-メチルーピリジ ン-3-イル-スルファニル基、6-トリフルオロメチルーピリジン-3-イルースルファニル基がより好ましく、フェニルスルファニル基、 10 4-ヒドロキシエチルーフェニルスルファニル基、4-メチルーフェニ ルスルファニル基、4-メトキシ-フェニルスルファニル基、4-エト キシーフェニルスルファニル基、4-メチルカルバモイル-フェニルス ルファニル基、4-ジメチルカルバモイル-フェニルスルファニル基、 4-シアノ-フェニルスルファニル基、4-トリフルオロメチル-フェ 15 ニルスルファニル基、4-フルオローフェニルスルファニル基、2-フ ルオローフェニルスルファニル基、4-メチルカルポニル-フェニルス ルファニル基、4-メチルスルホニル-フェニルスルファニル基、4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル基、ピリジンー4 ーイルースルファニル基、ピリジン-3-イル-スルファニル基、6-20 メトキシーピリジンー3ーイルースルファニル基、6ーメチルーピリジ ンー3-イルースルファニル基がさらに好ましい。

以上より、本発明に係る式(I)

**(I)** 

[式中、各記号は前記定義に同じ]で表される化合物としては、より具体的には、例えば

3-(4-7)ルオローフェニルスルファニル)-6-(1-x+y)ーイミダゾール-2-(y+y)ーN-(4-x+y)ー

15 ルー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-(4-7)ルオローフェニルスルファニル)-6-(1-x+y-1) H-Fトラゾール-5-7ルースルファニル)-N-(4-x+y-4)アゾール-2-7ル)-2-6リジンカルボキサミド、

3-(シクロヘキシルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]ト20 リアゾール-3-イルースルファニル)-N-(4-メチルーチアゾー ル-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

- 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(チアゾールー2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
- 3 (F Y Y W 2 A W A W B
- 5 4] N N N N N M FPV PV N 2- TW - 2 - PUSUDWITHESE

  - 4] -トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 15 ル) 2 ピリジンカルボキサミド、
- - 2, 4] トリアゾール-3 イルースルファニル) -N (チアゾール-2 イル) -2 ピリジンカルボキサミド、

アゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

- $3 (4 \nu r) \nu r \nu r$
- $5 \quad 3 (ll) = (ll) =$ 
  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(チアゾールー2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 10 4-b] llustriangleright 2 llustriangleright 3 llustriang

  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(4-メトキシメ チルーチアゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 15 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) N (チアゾールー2 ーイル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、
  - $3 (f^2 + f^2 +$
- $20 \quad 3 (4 \lambda) + 2 \lambda + 2 \lambda$ 
  - 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
- 25 アゾロ [5, 4-b] ピリジン-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

- 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(4-メトキシメ チルーチアゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- $3 (4 \rho \Box \Box) 6 (4 H [1, 2, 2])$
- 5 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(4-メトキシメ チルーチアゾールー2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

  - 3] トリアゾールー4ーイルースルファニル) -Nー (チアゾールー2ーイル) -2ーピリジンカルボキサミド、
- 10  $3-(4-\lambda f) + \lambda f +$ 
  - $3 (4 \lambda) + 2 2$
  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) N- (5-ヒドロキシ
- 15 メチルーチアゾールー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、
  - 3-(4-7)ルオローフェニルスルファニル)-6-(5-4)キシメチルー4H-[1, 2, 4]トリアゾールー3-4ルースルファニル)-N-(4)デゾールー2-4ル)-2-4リジンカルボキサミド、
- 20 [1, 2, 4] トリアゾール-3 1 イルースルファニル) -N 1 チ アゾール-2 1 イル -2 1 リジンカルボキサミド、
  - 3-(4-i)メチルカルバモイルーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-(4H-[1,2,4])トリアジーカルボキカシャ

アゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、

- - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) N-(5-ジメチルア
- 10 ミノメチルーチアゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルポキサミド、
  - - 3 (4 ヒドロキシエチルーフェニルスルファニル) 6 (4 H 1)
- 15 [1, 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(チア ゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

アゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

- 25 ゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、

4] トリアゾール-3-イルースルファニル) -N-(ピリダジン-3-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

- 3 (P) = 2 (A) (A) = 2 (A) (A) = 2 (A) = 2
- 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) N (チアゾールー2
- 5 ーイル) 2 ピリジンカルボキサミド、

  - 3-(6-メチルーピリジン-3-イルースルファニル) -6-(4H
- - 3-[4-(1-ヒドロキシエチルーフェニルスルファニル)]-6-(4 H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- - $3 (4 \Im x + 2 \Im x + 2$
  - H [1, 2, 4] h y y' w 3 4w xwy xw) w (2
- 20 -メチル-チアゾール-4-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- $3 (1 \cancel{3} + \cancel{3} + \cancel{4} + \cancel{5} + \cancel{5}$

- 5 3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6
  -(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルースルファニル)N-(イソキサゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
  3-(4-フルオローフェニルスルファニル)-6-フェノキシーN(4-メチルーチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 10  $3-(2-\rho \Box \Box \Box z = \Box N \times F N P \in J) 6-(4-x + F N 4)$  H-[1,2,4] トリアゾール-3-J ルースルファニル) -N-(4-x + F N

チルーチアゾールー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、

- 3, 6-ピス-(5-メチル-[1, 3, 4] チアジアゾール-2-イ 20 ルースルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカ ルボキサミド、
  - $3-(4-\lambda)+2-7$  エニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-4 ルースルファニル) $-N-(5-\lambda)$  アゾール-2-4 ルーシンカルボキサミド、

- -3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) N-([1, 3, 4] チアジアゾール-2-イル) 2-ピリジンカルボキサミド、
- - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-([1, 2, 4] チアジアゾールー5ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、

    - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) N (4 メチルカル
- 10 ボニルーチアゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、
  - $3 (4 \lambda) + 2 2$
  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(ピリミジン-4-7) -2-ピリジンカルボキサミド、
- - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(5-エトキシカルボニルーチアゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(チアゾール-2 -イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 25 アゾールー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、
  - 3 (ll) = (ll

4] トリアゾール-3 - イル-スルファニル)-N - (4 - メトキシメチル-チアゾール-2 - イル)-2 - ピリジンカルボキサミド、

3-フェニルオキシメチル-6-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2イル)

5 - 2 - ピリジンカルボキサミド、

4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

 $3 - (4 - \Im x + 2$ 

20 アゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルポキサミド、

3-(4-ジメチルカルバモイルメチルオキシ-フェニルスルファニル)

25 - 6 - (4H - [1, 2, 4] + FUPY - FUP - 3 - 4FUP - 4FUP

- 4] トリアゾールー3ーイルスルファニル) -N-(4-ヒドロキシエチルーチアゾールー2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- $3 (6 \forall f \forall$
- 5 ドロキシー4H-[1, 2, 4]トリアゾールー3-イルスルファニル) -N-(チアゾールー2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
  - 3-(6-メトキシカルボニルーピリジン-3-イルスルファニル)-
  - 6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-
  - N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 10 3-(4-3)メチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6 -(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-4ルスルファニル)-N -([1, 2, 4] チアジアゾール-5-4ル)-2-2リジンカルボキ
- 15 4] トリアゾールー3ーイルスルファニル)-N-(チアゾール-2-4 イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 3 (6 x + y y y 3 4 + y y 3 4 + y 4 + y 4 + y 4 + y 5 4 + y -

- 5 3-(1-オキシ-6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-
  - 6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)ー

  - 3-(4-ジエチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6
  - -(4H-[1, 2, 4] h) y' w 3 4 h 1 h
- 10 (FY') -
  - 3-(4-llu)ジノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-lluジンカルボキサミド、
  - 3-(6-ジメチルアミノエチルオキシーピリジン-3-イルスルファ
- 15  $= 2 \cdot 10^{-10}$ 
  - 3 (P) -
  - 4] トリアゾールー3ーイルスルファニル) -N-(チアゾール-2- イル) -2- ピリジンカルボキサミド、
- 20 3-(4-i)メチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6 -(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-(1)1 トリアゾール-3-(1)2 トリアゾール-5-(1)2 ーピリジンカルボキサミド、
  - 3-(4-カルバモイルメチルオキシーフェニルスルファニル)-6-

3-(5-プロモ-6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-

N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

5 H-[1, 2, 4] トリアゾールー3ーイルスルファニル)-N-(3 -メチル-[1, 2, 4] -チアジアゾールー5ーイル)<math>-2-ピリジ ンカルボキサミド、

10 -N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

3-(ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-<math>5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

15 3-(6-x+y-y-y-3-4)-3-4+y-2+y-2+y-2+y-3-4+y-2+y-2+y-3-4+y-3-4+y-2+y-3-4-y-3-4-y-3

 $3-(4-\Im x + \Im x$ 

3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(5-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチルー[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

3-(2,3-ジヒドロベンゾフラン-5-イルスルファニル)-6-

5 (4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-(チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-(6-メチルーピリジンー3-イルスルファニル)-6-(4H- [1,2,4]トリアゾールー3-イルスルファニル)-N-(3-メトキシー[1,2,4]ーチアジアゾールー5-イル)-2-ピリジンカ

ルボキサミド、

10

N-([1, 2, 4] - チアジアゾール-5-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

3-(4-LFD+DTFNJ+D-DTTNDDTTD)-6-(4) H-[1,2,4]hJPJ-N-3-JNDJTTD)-N-(3) -JFN-[1,2,4]-FFSFJ-N-5-JN)-2-LJS -JDNJT+JSFS

3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(5-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-

15 N- (チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-(6-x+y-2) -(x+y-2) -(x+y

-[1, 2, 4] トリアゾール-3 ーイルスルファニル)-N ー (3 ーメチル-[1, 2, 4] ーチアジアゾール-5 ーイル)-2 ーピリジンカルボキサミド、

- $3-(2, 3-\Im E F D ベンゾフラン-5- (1) -6-5$  (4H-[1, 2, 4] + 3- (1) (1) 3- (1) (1) 3- (1)
- 3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-([1, 2, 4]トリ

アジン-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

- 3-(4-)ルボキシーフェニルスルファニル)-6-(5-)チルー[1,2,4]トリアゾールー3ーイルスルファニル)ーNー(3-メチルー[1,2,4]ーチアジアゾールー5ーイル)ー2ーピリジンカルボキサミド、
- - $3 (1 \le 3 \% [1, 2 a] 2 \% 6 4 \% 6 (4 \% [1, 2, 4])$
- $20 N (3 \cancel{3} + \cancel{3} + \cancel{4} \cancel{4} \cancel{5} + \cancel{7} +$
- 25 ルポキサミド、

10

4] トリアゾールー3ーイルスルファニル) -N-(チアゾロ[4, 5-b] ピリジン-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

- 3-(4,4-i)フルオロメチルオキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(ピラジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 3-(6-LFud)キエチルーピリジンー3-dルスルファニル) -6 15-(4H-[1, 2, 4] hyyw-u-3-duxuvyzzu)-N -(3-xfu-[1, 2, 4]-fyvvu-5-du)-2- Luvvuudvstdvsst
- $3 (6 \cancel{4} + \cancel{4}$

5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

ドロキシメチルー [1, 2, 4] - チアジアゾールー [5 - 7] - イル) [5 - 7] - ピリジンカルボキサミド、

- 5 二ル) -N-(3-メチルー[1, 2, 4]-チアジアゾールー5-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
  - 3 (6 x + y y y 3 4 + y y 3 4 + y -
- 10 2-ピリジンカルボキサミド、

- 3-(1-メチル-1H-インダゾール-5-イルスルファニル)-6 -(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N -(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- - N-(3-メチルー [1, 2, 4]-チアジアゾールー5ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 25 (3-メチル- [1, 2, 4] チアジアゾール-5-イル) 2 ピリジンカルボキサミド、

 $3 - (4 - \lambda) + 2 - 2$ 

- ・ 4 ] トリアゾールー 3 ーイルスルファニル) N (1 メチルー 1 H [1, 2] ピラゾールー 3 ーイル)- 2 ピリジンカルボキサミド、
- 5 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-(1H-[1, 2] -ピラゾール-3-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
  - 3-(6-メトキシーピリジン-3-イルスルファニル) -6-(4H-1) [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-(3-メチル-[1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジン
- 10 カルボキサミド、
  - 3-[4-(1H-イミダゾール-1イル) フェニルスルファニル] 6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) N-(3-メチル-[1, 2, 4] チアジアゾール-5-イル) 2-ピリジンカルボキサミド、

- 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(4, 5-ジメチルチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 5  $\mathcal{N}-4H-[1,2,4]$ トリアゾールー3-4ルースルファニル)-N-(4-メトキシメチルーチアゾールー2-4ル) -2-4リジンカルボキサミド、
- 10 アゾールー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、

  - 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(4-ヒドロキシメチル-チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
- 15 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) N-(5-トリフルオロメチルチアゾール-2-イル) 2-ピリジンカルボキサミド、
  - $3 (4 \lambda) + 2 2$
  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(4-トリフルオロメチルチアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

 $3-(3,4-\Im)n$  d-2 d-3 d-3

- 5  $3-(3,5-\Im 7) \lambda d^{2} 2 \lambda$
- 15 トリアゾロピリジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

  - 2, 4] トリアゾールー3ーイルスルファニル) -Nー(1ーメチルー 1 Hー [1, 2] ーピラゾールー3ーイル) -2ーピリジンカルボキサミド、

ーメチルー4H-[1,2,4]トリアゾールー3ーイルスルファニル) -N-(1-メチル-1H-「1.2]-ピラゾール-3-イル)-2 - ピリジンカルボキサミド等である化合物が好ましく、例えば、3-(4 2. 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) - N- (4-メチル ーチアゾールー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-フルオローフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリ アゾールー3-イルースルファニル)-N-(チアゾールー2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4 - フルオローフェニルスルフ 10 ファニル)-N-(4-メトキシメチル-チアゾ-ル-2-イル)-2 ーピリジンカルボキサミド、3-(4-メトキシ-フェニルスルファニ ニル) - N - (チアゾールー2 - イル) 2 - ピリジンカルボキサミド、 15 3-(4-フルオロ-フェニルスルファニル)-6-(5-メチル-4 H-[1, 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(f)アゾールー2ーイル)2-ピリジンカルボキサミド、3-(ピリジン-4-イルースルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール -3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)2-ピリ 20 ジンカルボキサミド、3-(4-メトキシ-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(4-メトキシメチルーチアゾールー2-イル)-2-ピリジン カルボキサミド、3-(4-メトキシメチル-フェニルスルファニル) -6 - (4H - [1, 2, 4] + U + U - 3 - 4 + U - 2 + U - 2 + U - 3 - 4 + U - 2 + U25 -N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-

トリアゾールー3ーイルースルファニル) - N - (4 - メトキシメチル - チアゾールー2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4 -フルオローフェニルスルファニル) - 6 - (3 H - 「1、2、3 ] トリ アゾールー4ーイルースルファニル)-N-(チアゾールー2ーイル) 5 - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4 - メトキシーフェニルスルフ ァニル) -6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルースル ファニル)-N-(イソオキサゾ-ル-3-イル)-2-ピリジンカル ボキサミド、3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4 10 3. 4] チアジアゾールー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、  $3 - (4 - \forall f) + (4 + \forall f) +$ [1.2,4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チア ゾールー2ーイル)ー2ーピリジンカルボキサミド、3ー(4ーメトキ シーフェニルスルファニル) -6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール 15 -3-イルースルファニル)-N-(5-ヒドロキシメチルーチアゾー ルー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-メチルーピ リジン-3-イル-スルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリ アゾールー3-イルースルファニル)-N-(チアゾールー2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-ジメチルカルバモイルーフ 20 エニルスルファニル) -6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾールー3 ーイルースルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジ ンカルボキサミド、3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6 - (4H-[1, 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-([1, 2、4] チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボ 25 キサミド、3-(4-ヒドロキシエチルオキシーフェニルスルファニル)

-6 - (4H - [1, 2, 4] + F)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-N,N-i)-6-(4H-[1,2,4]-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-1)トリアゾールー3ーイル) - N - (チアゾールー2ーイル) - 2 - ピリ ジンカルボキサミド、3-(4-フルオローフェニルスルファニル)-6 - (4H - [1, 2, 4]) + (4H - [1, 2, 4]) + (4H - [1, 2, 4])-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-10 (4-1)トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(4-メトキシメチル ーチアゾールー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-メトキシメチルーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-(チアゾール-2-イル) 15 - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (6 - メチル- ピリジン - 3 - イ N-スルファニル) - 6 - (4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジン カルボキサミド、3- (ヒドロキシエチルオキシ-フェニルスルファニ ル) - 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファ 20 ニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、 3-(4-ジメチルアミノエチルオキシ-フェニルスルファニル)-6 - (4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) --ヒドロキシエチルーフェニルスルファニル) - 6 - ( 4 H - [ 1 , 2 , 25 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) - N - (チアゾールー2

ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、3-(6-メチルーピリジン ルー3-イルースルファニル)-N-(4-メチルーチアゾールー2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-ジメチルアミノエチ ルオキシーフェニルスルファニル) -6-(4H-[1, 2, 4] トリ アゾール-3-イルスルファニル)-N-([1, 2, 4] チアジアゾー ル-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(6-メチルーピ リジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリア ゾール-3-イルスルファニル)-N-([1,2,4]チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4 - ジメチルアミ 10 ノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6-(5-メチル-4H-4] チアジアゾールー5ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6-(4 H - [1, 2, 4] h J P J - M - 3 - 4 J J - M - (3)15 ーメチルー[1, 2, 4] チアジアゾールー2ーイル)ー2ーピリジン カルボキサミド、3-[4-(2-ヒドロキシエチル-フェニルスルフ ーイルスルファニル) - N - (3 - メチル- 「1, 2, 4] - チアジア ゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(6-メチル 20 -ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-「1,2,4]ト リアゾールー3ーイルスルファニル) - N - (3 - メチルー [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、3 - (6-エトキシーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾールー3ーイルスルファニル)-N-(3-メ 25 チルー「1、2、4]ーチアジアゾールー5ーイル)ー2ーピリジンカ

ルボキサミド、3-(6-エトキシーピリジン-3-イルスルファニル) -6-(4H-[1, 2, 4])-N-(ピラジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(6- メトキシーピリジン- 3 - イルスルファニル) - 6 - (4 H - [ 1 . 4 | トリアゾールー3ーイルスルファニル) - N - (1-メチルー 1 H - ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド又は 3 -(4-メトキシメチル-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 4 ] トリアゾールー3ーイルスルファニル) - N - (1 - メチルー 1 H - ピラゾール - 3 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド等である 化合物がより好ましく、3-(4-フルオロ-フェニルスルファニル) 10 -6-(4H-[1, 2, 4])-N-(4-メトキシメチルーチアゾールー2ーイル)ー2ーピリジン カルボキサミド、3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)ーN ー (チアゾールー2ーイル)2ーピリジンカルボキサミド、3ー(4ー 15 メトキシーフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - 「1, 2, 4 ] トリ アゾールー3-イルースルファニル)-N-(4-メトキシメチルーチ アゾールー2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-メチ ルーピリジン-3 - イルースルファニル) - 6 - (4H-[1, 2, 4]トリアゾールー3-イルースルファニル)-N-(チアゾールー2-イ 20 ル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、3 - (4 - ジメチルカルバモイル -3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピ リジンカルボキサミド、3-(4-ヒドロキシエチルオキシーフェニル 25 - スルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカル

ボキサミド、3-(4-N, N-ジメチルアミノ-エチルオキシーフェ ニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール-3 -イルースルファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジン カルボキサミド、3-(4-メトキシ-フェニルスルファニル)-6-5 -2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-フルオローフ -イル-スルファニル) -N- (チアゾール-2-イル) -2-ピリジ ンカルボキサミド、3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6 - (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-10 N-(4-メトキシメチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカ ルボキサミド、3-(4-メトキシメチル-フェニルスルファニル)-6 - (4H - [1, 2, 4] + UY' - W - 3 - 4W - XW - XW - XW)- (チアゾールー2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(6 -メチルーピリジン-3-イルースルファニル) -6-(4H-[1.15 2. 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) - N- (チアゾール -2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(ヒドロキシエチル オキシーフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリア ゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-20 2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-ジメチルアミノエチルオキシ -フェニルスルファニル) - 6 - (4H-[1, 2, 4] トリアゾール -3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピ リジンカルボキサミド、3-(4-ヒドロキシエチルーフェニルスルフ  $r = \mu$ ) -6 - (4H - [1, 2, 4]トリアゾール-3 - 1ルースル ファニル) - N - (チアゾール-2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサ 25 ミド、3-(6-メチルーピリジン-3-イル-スルファニル)-6-

(4H-[1, 2, 4] + yy'-y-3-4y-3y-2y-2y) - N- (4-メチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミ ド、3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル) -6-(4H-[1, 2, 4])-N-([1, 2, 4] チアジアゾール-5-イル) - 2-ピリジンカル ポキサミド、3-(6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル)-N-([1, 2, 4] チアジアゾール-5-イル) - 2-ピリジンカルボ キサミド、3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファ ニル) -6-(5-メチル-4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-10 イルスルファニル) - N - ([1, 2, 4] チアジアゾール - 5 - イル) -2-ピリジンカルボキサミド、3-(4-ジメチルアミノエチルオキ N-3-4 ルスルファニル) -N-(3-4) チルー「1、2、4〕 チア ジアゾールー2ーイル)ー2ーピリジンカルボキサミド、3-「4-(2 15 ーヒドロキシエチルーフェニルスルファニル)]ー6-(5-メチルー4  $H - [1, 2, 4] \land J r y' - \mu - 3 - 4 \mu \lambda \mu \gamma r = \mu - (3 - 4) - \mu - (3 - 4) + \mu - (3 - 4) + \mu - (3 - 4) + \mu - (4 -$ ーメチルー[1, 2, 4] ーチアジアゾールー5ーイル) ー2ーピリジ ンカルボキサミド、3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニ 20 ル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾールー3 - イルスルファニ (1, 2, 4) ーNー(3-メチルー[1, 2, 4] ーチアジアゾールー(3-1)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(6-エトキシーピリジン-3-(4H - [1, 2, 4] + 1) - 6 - (4H - [1, 2, 4] + 1)イルスルファニル) -N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾールー5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-(6-エトキシ 25 -ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]ト

リアゾールー3ーイルスルファニル)-N-(ピラジン-2-T) ー 2-ピリジンカルボキサミド、3-(6-メトキシーピリジン-3-T) ルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]) トリアゾールー3ーイルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-ピラゾール-3-T) ー 2-ピリジンカルボキサミド又は3-(4-メトキシメチルーフェニルスルファニル)-<math>6-(4H-[1,2,4]) トリアゾールー3ーイルスルファニル)-1-(4H-[1,2,4]) トリアゾールー3ーイルスルファニル)-1-(4H-[1,2,4]) トリアゾールー3ーイル)-1-(4H-[1,2,4]) トリアゾールー3ーイル)-1-(4H-[1,2,4]) トリアゾールー3ーイル)-1-(4H-[1,2,4]) トリアゾールー3ーイル)-1-(4H-[1,2,4]) トリアゾールー3ーイル)-1-(4H-[1,2,4]) トリアゾールー3ーイル)-1-(4H-[1,2,4]) トリアゾールー3ーイル)-1-(4H-[1,2,4]) トリアゾールー3ーイル)-1-(4H-[1,2,4]) トリアゾールー3ーイル)-1-(4H-[1,2,4]) トリアゾールー3ーイル)

また、本発明に係るピリジン-2-カルボキサミド誘導体は、薬学的 10 に許容される塩として存在することができる。当該塩としては、酸付加 塩又は塩基付加塩を挙げることができる。

本発明に係る化合物は、その置換基の態様によって、光学異性体、ジアステレオ異性体、幾何異性体等の立体異性体又は互変異性体が存在する場合がある。これらの異性体は、すべて本発明に係る化合物に包含されることは言うまでもない。更にこれらの異性体の任意の混合物も本発・明に係る化合物に包含されることは言うまでもない。

15

25

本発明の化合物はグルコキナーゼ活性化作用を有することから、糖尿病の治療薬及び/又は予防薬として、さらには糖尿病の合併症の治療薬及び/又は予防薬として有用である。

20 ここで、糖尿病の合併症とは、糖尿病を発症することにより併発する 疾病のことであり、当該糖尿病の合併症としては、例えば糖尿病性腎症、 糖尿病性網膜症、糖尿病性神経症、糖尿病性動脈硬化症等が挙げられる。

本発明に係る化合物は、インスリン依存性糖尿病(IDDM、insulindependent diabetes mellitus)とインスリン非依存性糖尿病(NIDDM、non-insulin dependent diabetes mellitus)のどちらの

タイプの糖尿病にも適応可能である。

10

また、インスリン依存性糖尿病(IDDM、insulin dependent diabetes mellitus)は、遺伝的なインスリン分泌低下と骨格筋でのインスリン抵抗性の素因に、肥満によるインスリン抵抗性が加わることにより発症に至り、おもに成人発症であると考えられている。なお、当該インスリン依存性糖尿病は、その素因により、I型とII型という分類が提唱されている。

本発明に係る化合物は、I型インスリン依存性糖尿病のみならず、従来の糖尿病薬では、十分な血糖値の低下を達成することが不可能であったII型糖尿病についても、有用であると考えられる。

また、II型糖尿病においては、摂食後高血糖の程度が健常人に比べて長時間持続することが顕著であるが、本発明に係る化合物は、このII型糖尿病に対しても有用である。

以下に本発明に係る化合物の製造方法について説明する。

15 本発明に係る化合物(I)は、公知の反応手段を用いるか、或いはそれ自体公知の方法に従って容易に製造することができる。なお、本発明に係る化合物(I)は、通常の液相における合成法のみならず、近年発達の目覚ましい例えばコンビナトリアル合成法やパラレル合成法等の固相を用いた方法によっても製造することができる。好ましくは例えば以下20 の方法によって製造することができる。

$$CI$$
  $H_2N$   $B_{\beta}$   $CI$   $H_2N$   $H_2N$ 

[式中、各記号は、前記定義に同じ]

5

(工程1)本工程は、ジクロロピリジンカルボン酸誘導体又はその反応性誘導体とアミノ化合物(2)とを反応させて、化合物(3)を製造する方法である。

本反応は文献記載の方法(例えば、ペプチド合成の基礎と実験、泉屋信夫他、丸善、1983年、コンプリヘンシブ オーガニック シンセシス (Comprehensive Organic Synthesi

s)、第6巻、Pergamon Press社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより、通常のアミド形成反応を行えばよく、即ち、当業者に周知の縮合剤を用いて行うか、或いは、当業者に利用可能なエステル活性化方法、混合酸無水物法、酸クロリド法、カルポジイミド法等により行うことができる。このようなアミド形成試薬としては、例えば塩化チオニル、塩化オキザリル、<math>N, N-ジシクロヘキシルカルボジイミド、1-メチル-2-プロモピリジニウムアイオダイド、<math>N, N'-カルボニルジイミダゾール、ジフェニルフォスフォリルクロリド、ジフェニルフォスフォリルアジド、<math>N, N'

N'ージスクシニミジルカルボネート、N, N'ージスクシニミジルオキザレート、1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩、クロロギ酸エチル、クロロギ酸イソブチル又はベンゾトリアゾー1ーイルーオキシートリス(ジメチルアミノ)フォスフォニウムヘキサフルオロフォスフェイト等が挙げられ、中でも例えば塩化チオニル、1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩、N, Nージシクロヘキシルカルボジイミド又はベンゾトリアゾールー1ーイルーオキシートリス(ジメチルアミノ)フォスフォニウムヘキサフルオロフォスフェイト等が好適である。またアミド形成反応においては、上記アミド形成試薬と共に塩基、縮合補助剤を用いてもよい。

用いられる塩基としては、例えばトリメチルアミン、トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン、N-メチルモルホリン、N-メチルピロリジン、N-メチルピペリジン、N, N-ジメチルアニリン、1, 8-ジアザビシクロ  $\begin{bmatrix} 5 & 4 & 0 \end{bmatrix}$  ウンデカー7-エン (DBU)、1, 5-アザビシクロ  $\begin{bmatrix} 4 & 3 & 0 \end{bmatrix}$  ノナー5-エン (DBN) 等の第3級脂肪族アミン;例えばピリジン、4-ジメチルアミノピリジン、

ピコリン、ルチジン、キノリン又はイソキノリン等の芳香族アミン等が挙げられ、中でも例えば第3級脂肪族アミン等が好ましく、特に例えばトリエチルアミン又はN,N-ジイソプロピルエチルアミン等が好適である。

5 用いられる縮合補助剤としては、例えばN-ヒドロキシベンゾトリア ゾール水和物、N-ヒドロキシスクシンイミド、N-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2,3-ジカルボキシイミド又は3-ヒドロキシ-3, 4-ジヒドロ-4-オキソ-1,2,3-ベンゾトリアゾール等が挙げられ、中でも例えばN-ヒドロキシベンゾトリアゾール等が好適である。

10 用いられる化合物(2)の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、 その他の反応条件により異なるが、カルポン酸(1)又はその反応性誘 導体1当量に対して、通常0.1乃至10当量、好ましくは0.5乃至 3当量である。

用いられるアミド形成試薬の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、 15 その他の反応条件により異なるが、通常カルボン酸化合物(1)又はそ の反応性誘導体1当量に対して、通常1乃至10当量、好ましくは1乃 至3当量である。

用いられる縮合補助剤の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、カルボン酸化合物(1)又はその反応性誘導体1当量に対して、通常1乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

20

用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類その他の反応条件により異なるが、通常1乃至10当量、好ましくは1乃至5当量である。

25 本工程において用いられる反応溶媒としては、例えば不活性溶媒が挙 げられ、反応に支障のない限り、特に限定されないが、具体的には、例

えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、N,N-ジメチルホルムアミド、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、ベンゼン、キシレン、トルエン、1,4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン又はそれらの混合溶媒が挙げられるが、好適な反応温度確保の点から、例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、アセトニトリル又はN,N-ジメチルホルムアミド等が好ましい。

本工程における反応温度は、通常-78度乃至溶媒の沸点温度、好ま しくは0乃至30度である。

10 本工程における反応時間は、通常 0.5 乃至 9 6 時間、好ましくは 3 乃至 2 4 時間である。

本工程において用いられる塩基、アミド形成試薬、縮合補助剤は、1種 又はそれ以上組み合わせて、使用することができる。

本工程において製造される化合物(3)のB環上に置換基が保護基を有している場合には、当該保護基を必要に応じて除去することができる。当該保護基の除去は、文献記載の方法(プロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス (Protective Groupsin Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに20 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(3)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程2)

25

本工程は、塩基の存在下、前記工程1で得られた化合物(3)と $R^1$   $X^1$  H ( $X^1$  は酸素原子、窒素原子又は硫黄原子を示し、 $R^1$  は前記定義に同じ)で表される化合物(4)又は式(II)

5 (6) 又は(I-1) を製造する方法である。

本反応において用いられる化合物(4)としては、フェノール誘導体、 チオール誘導体又はアミン誘導体が用いられる。ここで、フェノール誘 導体とは、アリール基に水酸基が結合した場合のみならず、5乃至7員 のヘテロアリール基に水酸基が結合した場合も包含する。

10 本工程において、化合物(4)を用いた場合には、化合物(5)を製造することができる。

式(II-1)は、前記化合物(II)の有するA環に-DH(Dは酸素原子又は硫黄原子を示す)が結合したフェノール誘導体又はチオール誘導体である。

**15** (ここで、フェノール誘導体は、前記定義と同様である。)

本工程において、化合物(II)を用いた場合には、化合物(6)又は(I-1)を製造することができる。

[式中、各記号は前記定義に同じ]で表される化合物とを反応させることにより(5)、

20 化合物 (I-1) は、本発明に係る化合物 (I) に包含される化合物である。

本工程において、用いられる化合物(4)又は(II)の量は、化合物(3)1当量に対して、通常0.2乃至10当量、好ましくは1乃至3当量である。

本工程において用いられる塩基としては、例えばトリメチルアミン、 トリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン、N-メチル モルホリン、N-メチルピロリジン、N-メチルピペリジン、N、N-ジメチルアニリン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデカー 7-エン(DBU)、1, 5-アザピシクロ[4.3.0]ノナ-5-エ 5 ン(DBN)等の第3級脂肪族アミン:例えばピリジン、4-ジメチル アミノピリジン、ピコリン、ルチジン、キノリン又はイソキノリン等の 芳香族アミン;例えば金属カリウム、金属ナトリウム、金属リチウム等 のアルカリ金属;例えば水素化ナトリウム、水素化カリウム等のアルカ 10 リ金属水素化物;例えばブチルリチウム等のアルカリ金属アルキル化 物;例えばカリウム-tert-ブチラート、ナトリウムエチラート又 はナトリウムメチラート等のアルカリ金属アルコキシド:例えば水酸化 カリウム、水酸化ナトリウム等のアルカリ金属水酸化物;例えば炭酸カ リウム、炭酸ナトリウム、炭酸セシウム等の等のアルカリ金属炭酸塩等 が挙げられ、中でも例えば第3級脂肪族アミン、アルカリ金属水素化物、 15 アルカリ金属炭酸塩又はアルカリ金属アルコキシドが好ましく、特に例 えばトリエチルアミン、N、N-ジイソプロピルエチルアミン、水素化 ナトリウム又は炭酸カリウム、カリウムーtert-ブチラート、ナト リウムエチラート又はナトリウムメチラート等のアルカリ金属アルコキ 20 シドが好適である。

本工程において、用いられる塩基の量は、用いられる化合物及び溶媒の種類により異なるが、化合物(3)1当量に対して、通常0.2乃至10当量、好ましくは1乃至5当量である。

用いられる反応溶媒としては、反応に支障のないものであれば、特に限 25 定されないが、例えば不活性有機溶媒が好ましい。さらに具体的には、 例えば塩化メチレン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、トリク

ロロエタン、N, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリドン、アセトン、エタノール、イソプロパノール、tertーブタノール、tertーアミルアルコール、酢酸エチルエステル、酢酸メチルエステル、アセトニトリル、ベンゼン、キシレン、トルエン、1, 4ージオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン又はそれらの混合溶媒が挙げられ、N, Nージメチルホルムアミド、N, Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリドン、アセトニトリル、イソプロパノール、tertーアミルアルコール等が好ましく、N, Nージメチルホルムアミド、アセトニトリル、イソプロパノール等が分まして、がより好ましい。

反応時間は、通常 0. 2 乃至 1 0 0 時間、好ましくは 1 乃至 4 0 時間である。

反応温度は、通常-20度乃至溶媒の沸点温度、好ましくは0度乃至 溶媒の沸点温度である。

- 15 また、本工程においては、文献記載の方法(Organic letters(オーガニック レターズ)2002年、第4巻、第20号、第3517-3520頁)に記載の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることより、必要に応じて、反応系中に触媒及び添加剤を加えることもできる。
- 20 本工程において用いられる触媒としては、本工程における反応を進行させるものであればいかなるものでもよいが、例えば塩化銅、臭化銅、ヨウ化銅、酸化銅、酢酸銅等が挙げられ、これらのうち、ヨウ化銅がより好ましい。

また、用いられる添加剤としては、本工程における反応を進行させる 25 ものであればいかなるものでもよいが、例えばエチレングリコール、ジ メトキシエタン等が挙げられ、これらのうち、エチレングリコールがよ

り好ましい。

5

このようにして得られる化合物 (5) 又は (6) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、再沈殿、溶媒抽出、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

また、本発明に係る化合物(I-1)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、再沈殿、溶媒抽出、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

### 10 [式中各記号は、前記定義に同じ]

(工程3-1)本工程は、塩基の存在下、上記工程2で得られた化合物(5)と前記式(II)

[式中、各記号は前記定義に同じ]で表されるA環を有するフェノール 15 誘導体又はチオール誘導体とを反応させることにより、本発明に係る化

合物(I-2)を製造する方法である。

本工程において用いられる化合物の当量数、反応溶媒、反応時間、反 応温度等の反応条件は、前記工程2と同様の方法により行うことができ る。

5 このようにして得られる化合物 (I-1) は、公知の分離精製手段、 例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィ -等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すこと ができる。

(工程3-2)本工程は、前記工程2で得られた化合物(6)とR<sup>1</sup> X 10 <sup>1</sup> H [式中、各記号は前記定義に同じ]で表される化合物(4)とを反応させることにより、化合物(I-3)を製造する方法である。 本工程において用いられる化合物、塩基の当量数、反応溶媒、反応時間、

反応温度等の反応条件は、前記工程 2 と同様の条件あり、前記工程 2 と同様の方法により本工程における反応を行うことができる。

15 このようにして得られる化合物(I-3)は、公知の分離精製手段、例 えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー 等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことが できる。

また、本発明に係る化合物(I-4)は、下記方法によっても製造する 20 ことができる。

(16)

10

[式中、Wはカルボキシル基の保護基を示し、その他の記号は前記定義に同じ]

(1-4)

(工程4) 本工程は、ジクロロピリジン-2-カルボン酸誘導体(1)の有するカルボキシル基に保護基を導入することにより、化合物(11)を製造する方法である。化合物(11)は、公知の方法或いはそれに準じた方法で製造可能である。化合物(11)の有するカルボキシル基の保護基Wは、工程5及び工程6において、カルボキシル基の保護基として作用し、かつ、工程7において容易に脱保護できるものであれば、特に限定されず、いかなるものを用いてもよいが、例えばメチル基、エチル基、tert-ブチル基等の直鎖又は分岐を有する低級アルキル基、2-ヨウ化エチル基、2,2,2-トリクロロエチル基等のハロゲン化低級アルキル基、アリル基、2-プロペニル基、2-メチル-2-プロ

ペニル基等の低級アルケニル基、ベンジル基、PMB基等のアラルキル 基等を挙げることができる。

このようなカルボキシル基の保護基Wの導入及び除去方法については、文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T.W.Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

5

このようにして得られる化合物(11)は、公知の分離精製手段、例 10 えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、再沈殿、結晶化、クロマトグラフィー 等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことが できる。

(工程 5) 本工程は、上記工程 4 で得られた化合物 (1 1) と R <sup>1</sup> X <sup>1</sup> H [式中、各記号は前記定義に同じ] で表される化合物 (1 2) とを反 応させることにより、化合物 (1 3) を製造する方法である。

本工程において用いられる化合物、塩基の当量数、反応温度、反応時間、反応溶媒等の反応条件は、前記工程2と同様の条件により行うことができる。

このようにして得られる化合物(13)は、公知の分離精製手段、例え 20 ば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等 により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことがで きる。

(工程 6) 本工程は、上記工程 5 で得られた化合物(13)と下記式(II)

[式中、各記号は前記定義に同じ]で表されるフェノール誘導体又はチオール誘導体とを反応させることにより、化合物(15)を製造する方法である。ここで、フェノール誘導体は、前記定義と同意義を示す。

5 本工程における化合物の当量数、用いられる塩基の量、反応時間、反応温度、反応溶媒は、前記工程2と同様の方法により行うことができる。このようにして得られる化合物(15)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、再沈殿、溶媒抽出、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく、次工程に付すことができる。

(工程7)本工程は、上記工程6で得られた化合物(15)の有するカルポキシル基の保護基Wを除去することより化合物(16)を製造する方法である。

本工程におけるカルボキシル基の保護基Wの除去反応は、文献記載の方 15 法(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセ シス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wi ley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと 常法とを組み合わせることにより行うことができる。

20 このようにして得られる化合物(16)は、公知の分離精製手段、例 えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー 等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことが できる。

(工程8) 本工程は、上記工程7で得られたカルボン酸誘導体(16)

と前記化合物(2)とを反応させることにより、本発明に係る化合物(I-4)を製造する方法である。

本工程において用いられる反応は、いわゆるアミド結合形成反応であり、用いられる化合物の当量数、反応温度、反応時間、縮合剤及び反応 補助剤の量等の反応条件は、前記工程1と同様である。

5

このようにして得られる化合物(I-4)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

10 本発明に係る化合物 (I-5) は、下記方法によっても製造することができる。

$$R^3$$
  $R^2$   $R^3$   $R^3$   $R^3$   $R^2$   $R^3$   $R^3$ 

[式中、W1はチオール基の保護基を示し、 $X^2$ は脱離基を示し、その他の記号は前記定義に同じ]

(工程9) 本工程は、化合物(19) の有するチオール基の保護基を除去することにより、化合物(20) を製造する方法である。

本工程におけるチオール基の保護基の除去は、文献記載の方法(例えば プロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組 の み合わせることにより行うことができる。

チオール基の保護基W1は、本工程において容易に脱保護し、SH基を 生ずるものであればいかなるものでもよい。該チオール基の保護基W1 としては、例えばアセチル基若しくはベンゾイル基等のアシル基、又は トリチル基若しくは4ーメトキシベンジル基等の置換アラルキル基が挙 15 げられる。

このようにして得られる化合物(20)は、公知の分離精製手段、例 えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー 等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことが できる。

20 (工程10)本工程は、塩基の存在下、上記工程9で得られた化合物(20)と化合物(21)とを反応させることにより、化合物(22)を製造する方法である。

本工程において用いられる化合物 (21) は、X<sup>2</sup> が工程 21 において 脱離基として作用し、化合物 (22) を製造することができるものであ ればいかなる基でもよく、例えばフッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨ ウ素原子等のハロゲン原子、スルフォネート、フォスフォネート等が挙

25

げられ、これらのうち、フッ素原子、塩素原子、ヨウ素原子、トリフル オロメタンスルフォネート等が好ましく、フッ素原子、臭素原子又はヨ ウ素原子等がより好ましい。

本工程において用いられる化合物及び塩基の量、反応時間、反応温度、

5 反応溶媒等の反応条件は、前記工程 2 等と同様の方法により行うことが できる。

このようにして得られる化合物(22)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程11)本工程は、塩基の存在下、上記工程10で得られた化合物(22)と前記記載の化合物(8)とを反応させることによって、化合物(I-5)を製造する方法である。

本工程において用いられる化合物及び塩基の量、反応時間、反応温度、 反応溶媒等の反応条件は、前記記載の工程2等と同様の方法により行う

ことができる。

10

15

このようにして得られる化合物 (I-5) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、結晶化、溶媒抽出、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

20 また、本発明に係る化合物のうち、前記式(I)中の、 $-X^1-R^1$ が  $-CH_2-O-R^1$ 又は $-CH_2-S-R^1$ である場合には、本発明に 係る化合物(I-6)は、下記方法によっても製造することができる。

[式中、各記号は前記定義に同じ]

5

(工程12)本工程は、シアノピリジン誘導体(25)とmCPBAとを反応させることにより、化合物(26)を製造する方法である。本工程において用いられる酸化反応は、文献記載の方法(例えばTetrahedron(テトラヘドロン)、第42巻、第5号、1475-1485頁)それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。用いられるmCPBAの量は、化合物(25)1当量に対して、通常0.5乃至1当量、好ましくは1乃至3当量である。

10 反応時間は、10分乃至24時間、好ましくは30分乃至12時間で

ある。

10

反応温度は、通常-20度乃至溶媒の沸点温度、好ましくは0度乃至 溶媒の沸点温度である。

用いられる反応溶媒は、反応に支障をきたさないものならばいずれの 5 ものを用いてもよいが、例えばクロロホルム、塩化メチレン、1,2-ジクロロエタン等が好ましい。

このようにして得られる化合物(26)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程 1 3) 本工程は、上記工程(1 2) で得られた化合物(2 6) と POC 1 3 とを反応させることにより化合物(2 7) を製造する方法である。

用いられるPOC1<sub>3</sub>の量は、化合物(26)1当量に対して、通常 15 0.5乃至100当量、好ましくは1乃至20当量である。

反応温度は、通常-20乃至溶媒の沸点、好ましくは20乃至溶媒の沸点である。

反応時間は、通常 0. 5 乃至 5 0 時間、好ましくは 1 乃至 2 4 時間である。

20 用いられる反応溶媒は、反応に支障をきたさないものならばいずれのものを用いてもよいが、例えば塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロエタン、アセトニトリル、N,Nージメチルホルムアミド等が好ましい。このようにして得られる化合物(27)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、再沈殿、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程14)本工程は、塩基の存在下、上記工程13で得られた化合物 (27)と前記工程5で用いられる化合物 (12)とを反応させることにより、化合物 (28)を製造する方法である。本工程において用いられる反応は、前記記載の工程5等と同様の反応を行えばよく、用いられる化合物 (12)の量、用いられる塩基の量、反応温度、反応時間、反応温度等の反応条件は、前記工程2等と同様の方法により行うことができる。

5

20

このようにして得られる化合物(28)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー 10 等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程15)本工程は、上記工程14で得られた化合物(28)と前記化合物(14)とを反応させることにより、化合物(29)を製造する方法である。

15 本工程において用いられる化合物の量、塩基の量、反応温度、反応時間、反応溶媒等の反応条件は、前記工程2と同様の方法により行うことができる。

このようにして得られる化合物(29)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程16)本工程は、上記工程15で得られた化合物(29)を加水分解することにより、カルボン酸化合物(30)を製造する方法である。 本工程においては、アルカリによる加水分解が行われる。

25 用いられるアルカリとしては、上記化合物 (29) の有するシアノ基を カルボキシル基に変換するものあればいずれのものでもよいが、これら

のうち、水酸化ナトリウム水溶液、水酸化カリウム、水酸化バリウム、 水酸化リチウム等が好ましく、水酸化ナトリウム水溶液、水酸化カリウ ム水溶液等がより好ましい。

用いられるアルカリの量は、用いられる化合物及び溶媒の種類、その 5 他の反応条件により異なるが、化合物(29)1当量に対して、通常1 乃至100当量、好ましくは1乃至30当量である。

反応温度は、通常 0 度乃至溶媒の沸点であり、好ましくは 5 0 度乃至 1 0 0 度である。

反応時間は、通常 0.5 時間乃至 5 0 時間であり、好ましくは 1 乃至 10 2 4 時間である。

用いられる反応溶媒としては、メタノール、エタノール、イソプロパ ノール、ジオキサン、ジメトキシエタン、エチレングリコール等が好ま しく、エタノール、イソプロパノール、ジオキサン等がより好ましい。

このようにして得られる化合物 (30) は、公知の分離精製手段、例 えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー 等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことが できる。

15

20

25

(工程17)本工程は、上記工程16で得られたカルポン酸化合物(30)と化合物(2)とを反応させることにより、化合物(31)を製造する方法である。本工程は、前記記載の工程1、8等と同様のアミド結合形成反応を用いることにより行うことができ、文献記載の方法(例えば、ペプチド合成の基礎と実験、泉屋信夫他、丸善、1983年、コンプリヘンシブ オーガニック シンセシス (Comprehensive Organic Synthesis)、第6巻、Pergamon Press社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

用いられる化合物(2)の量、反応溶媒、反応温度等の反応条件は、前記載の工程1、8等におけるアミド結合形成反応と同様である。このようにして得られる化合物(31)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

本発明に係る化合物(I)の $-X^1-R^1$ が、 $-CH_2-Cm-R^1$ である化合物(I-7)は、以下の方法により製造することができる。(ここにおいて、Cmは、炭素数 2 乃至 5 の 2 価の飽和炭化水素基であって、該 2 価の飽和炭化水素基中の炭素原子の1 つが、窒素原子、酸素 I10 原子又は硫黄原子で置換されていてもよく、I1 は、前記定義に同じ)

5

[式中、各記号は前記定義に同じ]

(工程18) 本工程は、化合物(32) の有するカルボキシル基に保護

基を導入することにより、化合物(33)を製造する方法である。カルボキシル基の保護基の導入方法としては、例えば前記工程4と同様の方法により製造することができ、文献記載の方法(例えばプロテクティブグループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

このようにして得られる化合物(33)は、公知の分離精製手段、例 10 えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー 等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことが できる。

(工程19) 本工程は、上記工程1で得られた化合物(33) とmCPBAとを反応させることにより、化合物(34)を製造する方法である。

15 本工程において用いられるmCPBAの量、反応温度、反応溶媒、その他の反応条件については、前記工程12と同様の条件により行えばよい。このようにして得られる化合物(34)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、再沈殿、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことがで20 きる。

(工程 20)本工程は、上記工程 19 で得られた化合物(34)とPOC  $1_3$  とを反応させることにより、化合物(35)を製造する方法である。

本工程における化合物(34)1当量に対するPOC1<sub>3</sub>の量、反応 25 温度、反応時間等のその他の反応条件は、前記工程13と同様である。 このようにして得られる化合物(35)は、公知の分離精製手段、例え

ば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、再沈殿、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程21)本工程は、上記工程20で得られた化合物(35)のカル 5 ボキシル基の保護基を除去することにより化合物(36)を製造する方 法である。

本工程において用いられるカルボキシル基の保護基Wの除去反応は、

前記工程7と同様の反応条件で行うことができ、文献記載の方法(例えばプロテクティブグループス イン オーガニック シンセシス (Pr 10 otective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。このようにして得られる化合物(36)は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、

15 結晶化、再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離 精製することなく次工程に付すことができる。

(工程22) 本工程は、上記工程21で得られた化合物(36) と前記記載の化合物(2) とを反応させることにより、化合物(37) を製造する方法である。

20 本工程において用いられる反応は、前記工程1又は8等のアミド結合 形成反応と同様に行えばよい。このようにして得られる化合物 (37) は、公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、 再沈殿、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製する ことなく次工程に付すことができる。

25 (工程 2 3) 本工程は、塩基の存在下、上記工程 2 2 で得られた化合物 (3 7) と前記化合物 (1 4) とを反応させることにより化合物 (3 8)

を製造する方法である。本工程において用いられる反応は、前記工程 2 等と同様の方法により行うことができる。このようにして得られる化合物 (38) は公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、再沈殿、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

(工程24)本工程は、上記工程23で得られた化合物(38)とNaBH4とを反応させることにより化合物(39)を製造する方法である。本工程における反応は、文献記載の方法(例えばコンプリヘンシブ オーガニックシンセシス)、それに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。用いられるNaBH4の量は、用いる化合物(38)や溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物(38)1当量に対して、通常0.2乃至30当量、好ましくは1乃至10当量である。

5

反応温度は、通常-78度乃至溶媒の沸点であり、好ましくは-10 15 度乃至40度である。

反応時間は、通常 0. 1 時間乃至 2 4 時間、好ましくは 0. 2 時間乃至 5 時間である。

用いられる反応溶媒は、反応に支障をきたさないものならば、いずれのものを用いてもよいが、例えばメタノール、エタノール、イソプロパノール、テトラヒドロフラン等が好ましく、メタノール、エタノール等がより好ましい。このようにして得られる化合物(39)は公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、再沈殿、結晶化、クロマトグラフィー等により単離精製するか又は単離精製することなく次工程に付すことができる。

25 (工程 2 5) 本工程は、上記工程 2 4 で得られた化合物 (3 9) とHS i E t a とを反応させることにより、化合物 (I - 7) を製造する方法

である。本工程において用いられる還元反応は、文献記載の方法(JO.C.第53巻、第22号、第5301-5304頁(1988年))等に記載の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

5 用いられるHSiEt<sub>3</sub>の量は、化合物(39)の種類及び溶媒の種類、その他の反応条件により異なるが、化合物(39)1当量に対して、通常0.5乃至100当量、好ましくは1乃至10当量である。 反応時間は、通常0.2乃至30時間であり、好ましくは0.5乃至10時間である。

10 反応温度は、通常-10度乃至溶媒の沸点であり、好ましくは0度乃至溶媒の沸点である。

用いられる反応溶媒は、本工程における反応に支障をきたさないものであれば、いずれのものを用いてもよいが、例えばトリフルオロ酢酸が好ましい。このようにして得られる本発明に係る化合物(I-7)は、

15 公知の分離精製手段、例えば濃縮、減圧濃縮、溶媒抽出、結晶化、再沈 殿、クロマトグラフィー等により単離精製することができる。

なお、R<sup>2</sup> 又はR<sup>3</sup> が低級アルコキシ基である場合には、アルコキシ基を構成するアルキル基中の水素原子が、ヒドロキシ基又はアミノ基で置換されていてもよいが、当該ヒドロキシ基又はアミノ基で置換されている場合には、前記工程1万至25のいずれかの工程において、必要に応

当該保護基の導入又は除去に際しては、前記文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス)等に記載の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることに

じて当該ヒドロキシ基又はアミノ基の保護基の導入又は除去を行う。

25 より行うことができる。

20

その他、A環、R<sup>1</sup> 又はB環上に置換基を有する場合には、置換基の

態様によっては、各置換基に必要に応じて保護基を導入又は除去することにより各工程の反応を支障なく進行させることができる。

当該保護基の導入及び除去反応は、文献記載の方法(例えばプロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、T. W. Green著、第2版、John Wiley&Sons社、1991年、等)に記載の方法、これに準ずる方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより行うことができる。

5

具体的には、上記(I-1)、(I-2)、(I-3)、(I-4)、(I-4)、(I-1) 5)、(I-6) 及び(I-7) の化合物が、当該分子内に例えばアミノ基、ピリジル基等に由来する塩基性基を有している場合には、当該化合物を酸で処理することにより、相当する薬学的に許容される塩に変換することができる。

当該酸付加塩としては、例えば塩酸塩、フッ化水素酸塩、臭化水素酸塩、 ヨウ化水素酸塩等のハロゲン化水素酸塩;硝酸塩、過塩素酸塩、硫酸塩、 燐酸塩、炭酸塩等の無機酸塩;メタンスルホン酸塩、トリフルオロメタ ンスルホン酸塩、エタンスルホン酸塩等の低級アルキルスルホン酸塩; ベンゼンスルホン酸塩、 p - トルエンスルホン酸塩等のアリールスルホ ン酸塩;フマル酸塩、コハク酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、 マレイン酸塩等の有機酸塩;及びグルタミン酸塩、アスパラギン酸塩等

発明の化合物が酸性基を当該基内に有している場合、例えばカルボキシル基等を有している場合には、当該化合物を塩基で処理することによっても、相当する薬学的に許容される塩に変換することができる。当該塩基付加塩としては、例えば例えばナトリウム、カリウム等のアルカリ金属塩、カルシウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、グアニジン、トリエチルアミン、ジシクロヘキシルアミン等の有機塩基による塩が挙げられる。さらに本発明の化合物は、遊離化合物又はその塩の任意の水和物又は溶媒和物として存在してもよい。

2型糖尿病或いはそれに関連する疾患若しくは症状の予防又は治療の 10 ための薬剤を製造するにあたり、本発明に係る式(I)の化合物は、式 (I)の化合物と担体物質とを組み合わせて用いることができる。

本発明に係る式(I)の化合物の予防又は治療のための投与量は、もちろん、治療する症状の性質、選択する特定の化合物及び投与経路により変動する。

 また、年齢、体重及び各患者の感受性によっても変動する。一般的に、 1日の投与量は、単回又は複数回の量として、体重1kgあたり、約0. 001mgから約100mgであり、好ましくは、体重1kgあたり、約0.01mgから約50mgであり、より好ましくは約0.1mgから10mgである。これらの制限を越えた範囲での投与量の使用が必要な20場合もありうる。

適切な経口投与量の例としては、単回又は1日あたり、2乃至4回の複数回投与としては、少なくとも約0.01mgから多くとも2.0gである。好ましくは、投与量の範囲は、1日に1回又は2回の投与で、約1.0mgから約200mgである。より好ましくは、投与量の範囲は、1日1回の投与で約10mgから100mgである。

25

静脈内投与又は経口投与を用いた場合には、代表的な投与範囲は、1

日あたり、体重1kgあたり、式(I)の化合物を約0.001mgから約100mg(好ましくは0.01mgから約10mg)であり、より好ましくは1日あたり、体重1kgあたり、式(I)の化合物を約0.1mgから10mgである。

上述したように、医薬組成物は、式(I)の化合物と薬学的に許容される担体を含む。「組成物」という用語は、直接又は間接的に、2又はそれ以上のいかなる成分を組み合わせ、複合させ又は凝集させてできたもの、1又はそれ以上の成分を解離させた結果できたもの、或いは、成分間の他のタイプの作用又は相互作用の結果によりできたものだけでなく、
 担体を構成する活性及び不活性成分(薬学的に許容される賦形剤)も含

t.

医薬上許容される担体と組み合わせて、2型糖尿病の治療、予防或いはその発症を遅らせるのに有効な量の式(I)の化合物が含まれる組成物が好ましい。

15 本発明に係る化合物の効果的な量を哺乳類、とりわけヒトに投与する ためには、いかなる適切な投与経路でも用いることができる。例えば、 経口、直腸、局所、静脈、眼、肺、鼻などを用いることができる。投与 形態の例としては、錠剤、トローチ、散剤、懸濁液、溶液、カプセル剤、 クリーム、エアロゾールなどがあり、経口用の錠剤が好ましい。

20 経口用の組成物を調製するに際しては、通常の医薬用媒体であれば、いかなるものも用いることができ、そのような例としては、例えば、水、グリコール、オイル、アルコール、香料添加剤、保存料、着色料などであり、経口用の液体組成物を調製する場合には、例えば、懸濁液、エリキシル剤及び溶液が挙げられ、担体としては、例えば、澱粉、砂糖、微25 結晶性セルロース、希釈剤、造粒剤、潤滑剤、結合剤、崩壊剤などが挙げられ、経口用の固体組成物を調製する場合には、例えば、パウダー、

カプセル剤、錠剤などが挙げられ、中でも経口用の固体組成物が好ましい。

投与のしやすさから、錠剤やカプセル剤が最も有利な経口投与形態である。必要ならば、錠剤は、標準の水性又は非水性の技術でコーティングすることができる。

5

10

15

20

上記の通常の投与形態に加えて、式(I)に係る化合物は、例えば、U.S.特許番号3,845,770、3,916,899、3,536,809、3,598,123、3,630,200及び4,008,719に記載の放出制御手段及び/又はデリバリー装置によっても、投与することができる。

経口投与に適した本発明に係る医薬組成物は、パウダー又は顆粒として、或いは水溶性の液体、非水溶性の液体、水中油型のエマルジョン又は油中水型のエマルジョンとして、それぞれがあらかじめ決められた量の活性成分を含むカプセル剤、カシュー剤又は錠剤を挙げることができる。そのような組成物は、薬剤学上いかなる方法を用いて調製することができるが、すべての方法は、活性成分と1又は2以上の必要な成分からなる担体とを一緒にする方法も含まれる。

一般に、活性成分と液体の担体又はよく分離された固体の担体或いは 両方とを均一かつ充分に混合し、次いで、必要ならば、生産物を適当な 形にすることにより、組成物は調製される。例えば、錠剤は、圧縮と成 形により、必要に応じて、1又は2以上の副成分と共に調製される。圧 縮錠剤は、適当な機械で、必要に応じて、結合剤、潤滑剤、不活性な賦 形剤、界面活性剤又は分散剤と混合して、活性成分をパウダーや顆粒な どの形に自由自在に圧縮することにより調製される。

25 成形された錠剤は、パウダー状の湿った化合物と不活性な液体の希釈剤 との混合物を適当な機械で成形することにより調製される。

好ましくは、各錠剤は、活性成分を約1mg乃至1g含み、各カシュー 剤又はカプセル剤は、活性成分を約1mg乃至500mg含む。

式(I)の化合物についての医薬上の投与形態の例は、次の通りである。

# (表1)

# 注射用懸濁液(I. M.)

	mg/ml
式(I)の化合物	10
メチルセルロース	5.0
Tween 80	0.5
ベンジルアルコール	9.0
塩化ベンズアルコニウム	1.0

注射用水を加えて、1.0mlとする。

## 5 (表2)

# 錠剤

	mg/tablet
式(I)の化合物	25
メチルセルロース	415
Tween80	14.0
ベンジルアルコール	43.5
ステアリン酸マグネシ ウム	2.5

合計 500mg

## (表3)

# カプセル剤

	mg/capsule
式(Ⅰ)の化合物	25
ラクトースパウダー	573.5
ステアリン酸マグネシウ ム	1.5

合計 600mg

(表4)

エアロゾール

	1容器あたり
式(I)の化合物	24mg
レシチン、NF Liq. Co nc.	1.2m g
トリクロロフルオロメタン、N F	4.020g
ジクロロジフルオロメタン、N F	12.15 g

- 式(I)の化合物は、2型糖尿病と関連する疾患又は症状だけでなく、 2型糖尿病の発症の治療/予防/遅延に用いられる他の薬剤と組み合わ せて用いることができる。該他の薬剤は、通常用いられる投与経路又は 投与量で、式(I)の化合物と同時に又は別々に投与することができる。
- 式(I)の化合物は、1又は2以上の薬剤と同時に使用する場合には、式(I)の化合物とこれらの他の薬剤とを含んだ医薬組成物が好ましい。従って、本発明に係る医薬組成物は、式(I)の化合物に加えて、1又は2以上の他の活性成分も含む。式(I)の化合物と組み合わせて用いられる活性成分の例としては、別々に投与するか、又は同じ医薬組成物で投与してもよいが、以下のものに限定されることはない。
  - (a) ピスーグアニド (例、ブホルミン、メトホルミン、フェンホルミン)
- (b) PPARアゴニスト(例、トログリタゾン、ピオグリタゾン、ノ 15 シグリタゾン)
  - (c) インスリン
  - (d) ソマトスタチン
- 20 (f) インスリン分泌促進剤(例、アセトヘキサミド、カルブタミド、

クロルプロパミド、グリボムリド、グリクラジド、グリメルピリド、グリピジド、グリキジン、グリソキセピド、グリブリド、グリヘキサミド、グリピナミド、フェンブタミド、トラザミド、トルブタミド、トルシクラミド、ナテグリニド、レパグリニド)

5 2番目の活性成分に対する式(I)の化合物の重量比は、幅広い制限の範囲内で変動し、さらに、各活性成分の有効量に依存する。従って、例えば、式(I)の化合物をPPARアゴニストと組み合わせて用いる場合には、式(I)の化合物のPPARアゴニストに対する重量比は、一般的に、約1000:1乃至1:1000であり、好ましくは、約200:1乃至1:200である。式(I)の化合物と他の活性成分との組み合わせは、前述の範囲内であるが、いずれの場合にも、各活性成分の有効量が用いられるべきである。

次に本発明に係る化合物(I)で表される化合物が示すグルコキナーゼ 活性化能及びその試験方法について示す。

15 前記式(I)で表される化合物の有する優れたグルコキナーゼ活性化作用の測定は、文献記載の方法(例えば、ディアベテス(Diabetes)、第45巻、第1671頁-1677頁、1996年等)又はそれに準じた方法によって行うことができる。

グルコキナーゼ活性は、グルコース-6-リン酸を直接測定するので 20 はなく、リポーターエンザイムであるグルコース-6-リン酸デヒドロ ゲナーゼがグルコース-6-リン酸からホスホグルコノラクトンを生成 する際に、生じるThio-NADHの量を測定することによって、グルコキナーゼの活性化の程度を調べる。

このアッセイで使用するrecombinant human li 25 ver GKはFLAG fusion proteinとしてE.c oliに発現させ、ANTIFLAG M2 AFFINITY GE

L(Sigma)で精製した。

アッセイは平底96-well plateを用いて30度で行った。
Assay buffer(25mM Hepes Buffer:p
H=7.2、2mM MgCl<sub>2</sub>、1mM ATP、0.5mM TN
AD、1mM dithiothreitol)を69μ1分注し、化
合物のDMSO溶液またはコントロールとしてDMSOを1μ1加えた。
次に、氷中で冷やしておいたEnzyme mixture(FLAG
-GK、20U/mlG6PDH)20μ1を分注した後、基質である
25mMグルコースを10μ1加え、反応を開始させる(最終グルコー

10 ス濃度=2.5 m M)。

反応開始後、405nmの吸光度の増加を30秒ごとに10分間測定し、最初の5分間の増加分を使用して化合物の評価を行った。FLAG-GKは1%DMSO存在下で5分後の吸光度増加分が0.05から0.1の間になるように加えた。

15 DMSOコントロールでのOD値を100%とし、評価化合物の各濃度におけるOD値を測定した。各濃度のOD値より、Emax(%)及びEC50(μM)を算出し、化合物のGK活性化能の指標として用いた。本方法により本発明に係る化合物のGK活性化能を測定した。その結果を下記表5に示す。

#### 20 (表5)

 化合物番号
 Emax(%)
 EC50(μM)

 製造例1
 997
 0.05

 製造例7
 1067
 0.06

 製造例30
 818
 0.12

本発明に係る化合物は、上記表1に示すように、Emax及びEC5 0の値を指標として、十分なGK活性化能を有している。

以下において、製剤例及び製造例により本発明をさらに具体的に説明 するが、本発明はこれらによって何ら限定されるものではない。

#### 製剤例1

製造例1の化合物10部、重質酸化マグネシウム15部及び乳糖75部を均一に混合して、350μm以下の粉末状又は細粒状の散剤とする。 この散剤をカプセル容器に入れてカプセル剤とする。

#### 5 製剤例2

製造例1の化合物45部、澱粉15部、乳糖16部、結晶性セルロース21部、ポリビニルアルコール3部及び蒸留水30部を均一に混合した後、破砕造粒して乾燥し、次いで篩別して直径1410乃至177μmの大きさの顆粒剤とする。

### 10 製剤例3

製剤例2と同様の方法で顆粒剤を作製した後、この顆粒剤96部に対してステアリン酸カルシウム3部を加えて圧縮成形し直径10mmの錠剤を作製する。

## 製剤例4

15 製剤例2の方法で得られる顆粒剤90部に対して結晶性セルロース 10部及びステアリン酸カルシウム3部を加えて圧縮成形し、直径8mmの錠剤とした後、これにシロップゼラチン、沈降性炭酸カルシウム混合懸濁液を加えて糖衣錠を作製する。

実施例の薄層クロマトグラフは、プレートとしてSilicagel 20  $60F_{245}$  (Merck) を、検出法としてUV検出器を用いた。カラム用シリカゲルとしては、 $Wakogel^{TM}$  C-300 (和光純薬)を、逆相カラム用シリカゲルとしては、 $LC-SORB^{TM}$  SP-B-ODS (Chemco) 又は $YMC-GEL^{TM}$  ODS-AQ 120-S50 (山村化学研究所)を用いた。

25 下記の実施例における略号の意味を以下に示す。

i-Bu:イソプチル基

n-Bu:n-ブチル基

t-Bu:t-ブチル基

M e : メチル基

Et:エチル基

5 Ph:フェニル基

i-Pr:イソプロピル基

n-Pr:n-プロピル基

CDC13:重クロロホルム

CD<sub>3</sub>OD:重メタノール

10 DMSO-d<sub>6</sub>:重ジメチルスルホキシド

下記に核磁気共鳴スペクトルにおける略号の意味を示す。

s :シングレット

d :ダブレット

d d:ダブルダブレット

15 t : トリプレット

m :マルチプレット

br:プロード

q:カルテット

J :カップリング定数

20 Hz:ヘルツ

製造例1

20

3-(4-メトキシ-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

3、6ージクロロー2ーピリジンカルボン酸14.1g(73.0mmo1)のクロロホルム溶液(400ml)に、アミノチアゾール9.00g(89.9mmo1)、Nーヒドロキシベンゾトリアゾール水和物12.1g(89.7mmo1)及び1ー(3ージメチルアミノプロピル)ー3ーエチルカルボジイミド塩酸塩19.0g(99.2mmo1)を順次加えた後、室温で24時間撹拌した。反応液を濃縮した後、残渣に酢酸エチルを加え、0.2Nー塩酸水溶液、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥、濃縮した後、得られた残渣をヘキサンー酢酸エチルの混合溶媒(5:1)により結晶化することにより、3、6ージクロローNー(チアゾールー2ーイル)ー2ー15 ピリジンカルボキサミド12.8g(収率:64%)を白色固体として得た。

得られたジクロロ体 1. 2 7 g(4. 6 4 m m o 1)の N, N - ジメチルホルムアミド溶液(1 0 m 1)に、炭酸カリウム 1. 2 5 g(9. 0 4 m m o 1)及び 4- メトキシチオフェノール 6 0 5  $\mu$  1(4. 8 7 m m o 1)を加えた後、室温で 2 4 時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した後、飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、

得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸 エチル=4:1-1:1)により精製し、6-クロロ-3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド1.70g(収率:97%)を白色固体として 得た。

得られた 6 - クロロ誘導体 7 0 5 mg (1.87 mm o 1) のN, N - ジメチルホルムアミド溶液 (10 m 1) に、炭酸カリウム 3 5 0 mg (2.5 3 mm o 1) 及び 3 - メルカプト-1, 2, 4 - トリアゾール 2 8 5 mg (2.82 mm o 1) を加えた後、3 5 時間加熱還流した。

- 10 反応液に水を加え、クロロホルムで3回抽出した後、有機層を乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=100:1)及びヘキサンー酢酸エチルの混合溶媒(1:1)による結晶化により精製し、表題化合物410mg(収率:50%)を白色固体として得た。
- 15 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 87 (3H, s), 6. 07-7. 0 7 (4H, m), 7. 22 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 45 (1 H, d, J=3. 6Hz), 7. 49 (2H, d, J=9. 0Hz), 8. 35 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 443 [M+H] +

20 上記製造例1と同様の方法により、製造例2-51の化合物を得た。 以下にこれら化合物の分析データを示す。

### 製造例2

5

3-(4-フルオロ-フェニルスルファニル)-6-(4-メチル-4 H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(4 -メチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- り 製造例2の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4-メチルチアゾール、4-フルオローチオフェノール及び3-メルカプト-4-メチル-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 42 (3H, s), 3. 74 (3H, s), 6. 62 (1H, s), 7. 00 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 10 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 17 (2H, m), 7. 53 (2H, m), 8. 40 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 459 [M+H] +

15 製造例3

20 製造例3の化合物は、3,6-ジクロロー2ーピリジンカルボン酸、2ーアミノー4ーメチルチアゾール、4ーフルオロチオフェノール及び3ーメルカプトー1,2,4ートリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることによ

り製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 40 (3H, s), 6. 61 (1H, s), 7. 01 (1H, d, J=9. 3Hz), 7. 17-7. 25 (3H, m), 7. 58 (2H, m), 8. 35 (1H, s)

5 ESI-MS(m/e): 445 [M+H] + 製造例 4

15

10 ルー2ーイル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例4の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4-メチルチアゾール、4-フルオロチオフェノール及び3-メルカプト-4-メチル-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 41 (3H, s), 3. 73 (3H, s), 6. 60 (1H, s), 6. 77 (1H, d, J=8. 7Hz), 6. 92 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 10-7. 22 (4H, m), 7. 52 (2H, m)

20 ESI-MS (m/e): 458 [M+H] + 製造例 5

3-(4-7)ルオローフェニルスルファニル)-6-(1-x+y-1) H-テトラゾール-5-イル-スルファニル)-N-(4-x+y-x+y-1)アゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 5 製造例5の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 2-アミノ-4-メチルチアゾール、4-フルオロチオフェノール及び 5-メルカプト-1-メチルトリアゾールを用いて、製造例1と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより 製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 43 (3H, s), 4. 12 (3H, s), 6. 65 (1H, s), 7. 12 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 21 (2H, m), 7. 45 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 58 (2H, m)

ESI-MS (m/e): 460 [M+H] +

15 製造例 6

3-(シクロヘキシルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]ト リアゾール-3- イル- スルファニル)- N- (4- メチル- チアゾー

### ルー2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例6の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4-メチルチアゾール、シクロヘキサンチオール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 20-1. 75 (6H, m), 1. 8 4 (2H, m), 2. 06 (2H, m), 2. 36 (3H, s), 3. 25 (1H, m), 6. 56 (1H, s), 7. 43 (1H, d, J=8. 7 Hz), 7. 64 (1H, d, J=8. 7Hz), 8. 33 (1H, s) ESI-MS (m/e): 433 [M+H] <sup>+</sup>

製造例7

5

10

20

3-(4-7)ルオローフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,15]15 4] トリアゾール-3-4ルースルファニル)-N-(FF)パール-2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例7の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノチアゾール、4-フルオロチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7. 01 (1H, d, J=8. 7Hz),

7. 0 9 (1 H, d, J = 3. 6 H z), 7. 1 9 (2 H, m), 7. 2 5 (1 H, d, J = 8. 7 H z), 7. 5 0 (1 H, d, J = 3. 6 H z), 7. 5 0 (2 H, m), 8. 3 5 (1 H, s) ES I - MS (m/e): 4 3 1 [M+H] +

5 製造例8

 $3-(F \gamma y - \nu - 2 - 4 \nu - 2 \nu - 2 \nu) - 6 - (4 \mu - 2 \nu - 2 \nu) - 6 - (4 \mu - 2 \nu - 2 \nu) - 6 - (4 \mu - 2 \nu - 2 \nu) - 6 - (4 \mu - 2 \nu - 2 \nu) - 6 - (4 \mu - 2 \nu - 2 \nu) - 6 - (4 \mu - 2$ 

- 10 製造例8の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4-メチルチアゾール、2-メルカプト-チアゾール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 15 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 40 (3H, s), 6. 60 (1H, m), 7. 30-7. 36 (2H, m), 7. 59 (1H, d, J=3. 6Hz), 8. 02 (1H, d, J=3. 6Hz), 8. 34 (1H, s) ESI-MS (m/e): 434 [M+H] <sup>+</sup> 製造例 9

20

3-(2-7)ルオローフェニルスルファニル) -6-(4H-[1,2,4]-) 4] -トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例9の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

5 2-アミノチアゾール、2-フルオロチオフェノール及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ:7.01-7.04 (2H, m), 7.2

10 0-7.28 (3H, m), 7.46 (1H, d, J=3.6Hz), 7.

51-7.64 (2H, m), 8.36 (1H, s)

ESI-MS (m/e):431 [M+H] +

製造例10

20

15 3-フェニルスルファニル-6-(4H-[1,2,4]-トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例10の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノチアゾール、チオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7. 02-7. 09 (2H, m), 7. 2

4 (1 H, d, J = 8. 7 H z), 7. 47-7. 53 (4 H, m), 7. 57-7. 63 (2 H, m), 8. 38 (1 H, s)

ESI-MS(m/e):413[M+H] +

### 製造例11

5

10

15

3-(4-7)ルオローフェニルオキシ)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-4ル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例11の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 2-アミノチアゾール、4-フルオロフェノール及び3-メルカプト-

1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7. 04 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 05-7.13 (4H, m), 7.24 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 46-7.51 (2H, m), 8.32 (1H, s)

ESI-MS(m/e):415[M+H] +

# 製造例12

3-(4-メトキシーフェニルメチルスルファニル) -6-(4-メチル-4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルースルファニル) - N-(チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルポキサミドの調製

製造例12の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

5 2-アミノチアゾール、4-メトキシベンジルメルカプタン及び3-メ ルカプト-4-メチル-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例1

と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 76 (3H, s), 3. 79 (3H, s), 4. 11 (2H, s), 6. 84 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 01 (1H, d, J=3.2Hz), 7. 30 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 32 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 51 (1H, d, J=3.2Hz), 7. 65 (1H, d, J=8.8Hz), 8. 44 (1H, s)

15 ESI-MS (m/e): 471 [M+H] + 製造例13

20

製造例13の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 2-アミノチアゾール、3-フルオロチオフェノール及び3-メルカプ

ト-1, 24-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに 準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造すること ができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 7. 02 (1H, d, J=3.6Hz),
5 7. 05 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 18 (1H, td, J=8.4Hz), 7. 2 4 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 2
9 (1H, ddd, J=8.4Hz, 2.8Hz, 2.8Hz), 7. 3
6 (1H, d, J=7.6Hz), 7. 42-7.48 (2H, m), 8.
3 5 (1H, s)

10 ESI-MS (m/e): 431 [M+H] + 製造例14

15

20

3-(2,4-ジフルオローフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(チアゾール <math>-2- イル) -2- ピリジンカルボキサミドの調製

製造例14の化合物は、、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノチアゾール、2,4-ジフルオロチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 6. 98-7. 05 (4H, m), 7. 2

8 (1 H, d, J = 8.8 H z), 7.46 (1 H, d, J = 3.6 H z),
7.58-7.64 (1 H, m), 8.36 (1 H, s)
ESI-MS (m/e):449 [M+H] +
製造例15

5

3-(4-7)ルオローフェニルスルファニル)-6-(5-3) -(5-3)

製造例15の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

10 2-アミノチアゾール、4-フルオロチオフェノール及び3-メルカプト-5-メチル-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 58 (3H, s), 6. 97 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 04 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 1 5-7. 23 (3H, m), 7. 48 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 54-7. 58 (2H, m)

ESI-MS(m/e):445[M+H] +

製造例16

3-(4-シアノ-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 製造例16の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、
   2-アミノチアゾール、4-シアノチオフェノール及び3-メルカプト
   -1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに
   準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 7. 06 (1H, d, J=3.6Hz),
  7. 11 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 30 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 49 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 65 (2H, d,
  J=8.8Hz), 7. 73 (2H, d, J=8.8Hz), 8. 40 (1H, s)
- 15 ESI-MS(m/e): 438 [M+H] + 製造例17

3-(ピリジン-4-イル-スルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(チアゾール-2 -イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例17の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

5 2-アミノチアゾール、4-メルカプト-ピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造すること

ができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 7. 09 (1H, d, J=3.6Hz), 10 7. 28-7.35 (2H, m), 7. 43 (2H, d, J=6.0Hz), 7. 51 (1H, d, J=3.6Hz), 8. 39 (1H, s), 8. 6 2 (2H, d, J=6.0Hz)

ESI-MS (m/e): 414 [M+H] +

製造例18

15

製造例18の化合物は、3,6ージクロロー2ーピリジンカルボン酸、

20 2-アミノーチアゾロ [5, 4-b] ピリジン、4-フルオロチオフェ ノール及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造 例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ

ることにより製造することができる。

 $^{1}$  HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7. 00 (1H, d, J=8.8Hz),

7. 16-7. 20(2H, m), 7. 25(1H, d, J=8.8Hz),

7. 37-7. 41(1H, m), 7. 55-7. 58(2H, m), 8.

5 02 (1H, d, J=8.4Hz), 8.42 (1H, s), 8.51 (1 H, d, J=4.4Hz)

ESI-MS (m/e): 482 [M+H] +

# 製造例19

15

20

製造例19の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4-メトキシメチルーチアゾール及び4-メトキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 43 (3H, s), 3. 86 (3H, s), 4. 51 (2H, s), 6. 92 (1H, s), 6. 96-7. 02 (3H, m), 7. 22 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 49 (2H, d, J=8. 7Hz), 8. 35 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 487 [M+H] +

#### 製造例20

製造例20の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 2-アミノチアゾール、4-アセチルチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 65 (3H, s), 7. 05 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 10 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 2 5 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 47 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 65 (2H, d, J=8.6Hz), 8. 01 (2H, d, J=8.

15 6 H z ), 8. 3 6 (1 H, s)

ESI-MS(m/e):455[M+H] +

製造例21

10

3-(チオフェン-2-イル-スルファニル)-6-(4H-[1,2,4]) トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(チアゾール-2-1) -イル) -2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 製造例21の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 2-アミノチアゾール、2-メルカプト-チオフェン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7. 01 (1H, d, J=3. 2Hz), 7. 06 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 16 (1H, dd, J=3.6, 5.2Hz), 7. 26 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 35 (1H, dd, J=1.2, 3.6Hz), 7. 43 (1H, d, J=3.2Hz), 7. 60 (1H, dd, J=1.2, 5.2Hz), 8. 35 (1

ESI-MS (m/e): 419 [M+H] + 製造例22

H, s)

15

3-(4-メトキシメチルーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例22の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

5 2-アミノチアゾール、4-メトキシメチルーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 46 (3H, s), 4. 50 (2H, s), 7. 00 (1H, d, J=3. 2Hz), 7. 02 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 17 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 42 (1H, d, J=3. 2Hz), 7. 43 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 54 (2H, d, J=8. 0Hz), 8. 33 (1H, s) ESI-MS (m/e): 457 [M+H] +

15 製造例23

20 ミドの調製

製造例23の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾロ[5,4-b] ピリジン、4-フルオロチオフェ

ノール及び3-メルカプト-5-メチル-1, 2, 4-トリアゾールを 用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法と を組み合わせることにより製造することができる。

¹ HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 54 (3H, s), 6. 96 (1H,
5 d, J=8. 8Hz), 7. 11-7. 16 (2H, m), 7. 17 (1
H, d, J=8. 8Hz), 7. 37 (1H, dd, J=4. 8, 8. 0
Hz), 7. 50-7. 54 (2H, m), 8. 00 (1H, d, J=8.
0Hz), 8. 45 (1H, d, J=4. 8Hz)
ESI-MS (m/e): 496 [M+H] †

10 製造例24

3-(4-メチル-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(4-メトキシメチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 15 製造例24の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 2-アミノ-4-メトキシメチルーチアゾール、4-メチルチオフェノ ール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例 1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせる ことにより製造することができる。
- 20 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 42 (3H, s), 3. 43 (3H, s), 4. 51 (2H, s), 6. 91 (1H, s), 7. 00 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 26 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 44 (2H, d, J=8. 4Hz), 8.

34 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 471 [M+H] +

製造例 2 5

製造例25の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

2-アミノ-4-メトキシメチル-チアゾール、4-クロロチオフェノ
 10 一ル及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例
 1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 43 (3H, s), 4. 50 (2H, s), 6. 91 (1H, s), 6. 97 (1H, d, J=8.8Hz), 7.

15 20 (1H, d, J = 8.8Hz), 7. 42 (2H, d, J = 8.4Hz), 7. 49 (2H, d, J = 8.4Hz), 8. 33 (1H, s) ESI-MS (m/e): 491 [M+H] +

製造例26

3-(4-フルオロ-フェニルスルファニル)-6-(3H-[1,2,3] トリアゾール-4-イルースルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例26の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

5 2-アミノー4-メトキシメチルーチアゾール、4-フルオロチオフェノール及び4-メルカプト-1,2,3-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 6. 66 (1H, d, J=8.8 Hz), 10 6. 72 (1H, d, J=8.8 Hz), 6. 86 (1H, d, J=4.0 Hz), 6. 89-6. 94 (2H, m), 7. 25 (1H, d, J=4.0 Hz), 7. 27-7. 30 (2H, m), 7. 72 (1H, s), ESI-MS (m/e): 431 [M+H] <sup>+</sup>

製造例27

15

製造例27の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 20 2-アミノーチアゾール、4-メチルスルホニルチオフェノール及び3 -メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の

方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより 製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 12 (3H, s), 7. 05 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 11 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 28 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 48 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 74 (2H, d, J=8.0Hz), 8. 00 (2H, d, J=8.0Hz) 8. 39 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 491 [M+H] +

# 製造例28

10

15 2-アミノー4-ヒドロキシメチルーチアゾール、4-メトキシチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3.86 (3H, s), 4.78 (2H, 20 s), 6.99 (2H, d, J=8.8Hz), 7.02 (1H, d, J=8.8Hz), 7.18 (1H, d, J=8.8Hz), 7.35 (1

H, s), 7. 46 (2H, d, J=8.8Hz), 8. 39 (1H, s) ESI-MS (m/e): 473 [M+H] + 製造例29

2-アミノーチアゾール、4-フルオロチオフェノール及び3-メルカ 10 プト-5-メトキシメチル-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造 例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ ることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 50 (3H, s), 4. 76 (2H, s), 6. 98 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 03 (1H, d, J=3. 2Hz), 7. 14-7. 22 (3H, m), 7. 48 (1H, d, J=3. 2Hz), 7. 54-7. 57 (2H, m) ESI-MS (m/e): 475 [M+H] +

製造例30

3-(6-メチルーピリジン-3-イルースルファニル)-6-(4H) -[1,2,4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例30の化合物は、3,6-ジクロロー2-ピリジンカルボン酸、

5 2-アミノーチアゾール、3-メルカプト-6-メチルーピリジン及び 3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様 の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 2. 51 (3H, s), 7. 17 (1 10 H, d, J=8. 8Hz), 7. 21 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 35 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 36 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 57 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 83 (1H, dd, J=2. 4, 8. 8Hz), 8. 53 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 72 (1H, s),

15 ESI-MS (m/e): 428 [M+H] 製造例31

20

3-(4-ジメチルカルバモイルーフェニルスルファニル) <math>-6-(4-1) +-[1,2,4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(F-1) アゾールー2ーイル) -2-2 ピリジンカルボキサミドの調製

製造例31の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

2-アミノーチアゾール、 4-ジメチルカルバモイルチオフェノール及び <math>3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例 <math>1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

- 5 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 02 (3H, s) 3. 15 (3H, s), 7. 04 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 06 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 23 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 49 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 50 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 61 (2H, d, J=8.4Hz), 8. 39 (1H, s)
- 10 ESI-MS (m/e): 484 [M+H] + 製造例32

15

20

3-(4-h)フルオロメチル-フェニルスルファニル)-6-(4H)- [1, 2, 4] トリアゾール-3-(4) - [1, 2, 4] トリアゾール-3-(4) - [1, 2, 4] トリアゾール-[1, 2, 4] トリアンルー[1, 2, 4

製造例32の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾール、4-トリフルオロメチルチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7. 04 (1H, d, J=3.6Hz)

7. 06 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 26 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 47 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 66-7. 74 (4H, m), 8. 38 (1H, s),

ESI-MS (m/e): 481 [M+H] +

5 製造例33

3-(4-メチルカルバモイル-フェニルスルファニル)-6-(4H-1)- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 10 製造例 3 3 の化合物は、3,6 ジクロロー 2 ピリジンカルボン酸、 2 アミノーチアゾール、4 メチルカルバモイルチオフェノール及び 3 メルカプトー 1, 2, 4 トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様 の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 15 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 00 (3H, d, J=4.8Hz),
  7. 02 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 05 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 20 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 47 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 59 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 81 (2H, d, J=8.4Hz), 8. 32 (1H, s),
- 20 ESI-MS(m/e):470 [M+H] + 製造例34

3-(ヒドロキシエチルオキシーフェニルスルファニル) -6-(4H) - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル) -N-(チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 5 製造例34の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾール、4-ヒドロキシエチルオキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 97 (2H, m), 4. 13 (2H, m), 7. 00-7. 11 (4H, m), 7. 23 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 46-7. 54 (3H, m), 8. 36 (1H, s) ESI-MS (m/e): 473 [M+H] <sup>+</sup> 製造例35

15

4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(5-ジメチルア ミノメチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの 調製

製造例35の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

5 2 - アミノー5 - ジメチルアミノメチルチアゾール、4 - メトキシチオフェノール及び3 - メルカプト-1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 32 (6H, s), 3. 70 (2H, s), 3. 85 (3H, s), 6. 97 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 00 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 19 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 26 (1H, s), 7. 46 (2H, d, J=8.8Hz), 8. 31 (1H, s)

 $ESI-MS(m/e):500[M+H]^{+}$ 

15 製造例36

3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6 -(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)- N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

20 製造例 36 の化合物は、3,6 - ジクロロ -2 - ピリジンカルボン酸、

2-アミノーチアゾール、4-ジメチルアミノエチルチオフェノール及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

- 5  $^{1}$  HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 40 (6H, s), 2. 82 (2H, t, J=5.6Hz), 4. 13 (2H, t, J=5.6Hz), 6. 9 5-7. 05 (4H, m), 7. 21 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 42-7. 50 (3H, m), 8. 36 (1H, s) ESI-MS (m/e): 500 [M+H]  $^{+}$
- 10 製造例37

- 15 製造例37の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 2-アミノーチアゾール、4-ヒドロキシエチルチオフェノール及び3 -メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の 方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより 製造することができる。
- 20  $^{1}$  HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 93 (2H, m), 3. 90 (2H, m), 7. 04-7. 10 (2H, m), 7. 23 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 36 (2H, d, J=7. 8Hz), 7. 48-7. 56

(3H, m), 8.34(1H, s)

ESI-MS (m/e): 457 [M+H] +

製造例38

5 3-(4-メチルスルファモイル-フェニルスルファニル)-6-(4 H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-(チア ゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例38の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

2-アミノーチアゾール、4-メチルスルファモイルチオフェノール及

10 び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 97 (3H, s), 6. 98 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 21-7. 25 (3H, m), 7. 30-7.

15 50 (4 H, m), 8. 28 (1 H, s)

ESI-MS (m/e): 505 [M] +

製造例39

3-(4-ジメチルカルバモイル-フェニルスルファニル)-6-(4 H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(イ ソキサゾール-3-イル)-2-ピリジンカルポキサミドの調製

- 5 製造例39の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノ-オキサゾール、4-ジメチルカルバモイルーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 01 (3H, s), 3. 15 (3H, s), 6. 99 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 25 (1H, d, J=1. 6Hz), 7. 48 (2H, d, J=8. 1Hz), 7. 56 (2H, d, J=8. 1Hz), 8. 31 (1H, d, J=1. 6Hz), 8. 41 (1H, s)
- 15 ESI-MS (m/e): 468 [M+H] + 製造例40

3-(4-ヒドロキシーシクロヘキシルスルファニル) -6-(4H-1) - (4H-1) - (4H-1)

製造例40の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

5 2ーアミノーチアゾール、4ーメルカプトーシクロヘキサノール及び3ーメルカプト-1,2,4ートリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 30-1. 60 (4H, m), 1. 9 10 0-2. 15 (4H, m), 3. 10-3. 22 (1H, m), 3. 60 -3. 70 (1H, m), 6. 99 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 40 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 43 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. z), 7. 61 (1H, d, J=8. 8Hz), 8. 32 (1H, s) ESI-MS (m/e): 435 [M+H] +

## 15 製造例41

3-(4-7)ルオローフェニルスルファニル)-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-4ル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

20 製造例41の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 3-アミノーピリダジン、4-フルオロチオフェノール及び3-メルカ プト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、こ

れに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 6. 96 (1H, d, J=9. 2Hz),
7. 12-7. 16 (2H, m), 7. 19 (1H, d, J=9. 2Hz),
5 7. 50-7. 55 (3H, m), 8. 41 (1H, s), 8. 65 (1H, d, J=9. 2Hz),
8. 85 (1H, d, J=4. 8Hz)
ESI-MS (m/e): 426 [M+H] †

製造例 42

15

10 3-(ピラジン-2- (1) -

製造例42の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾール、2-メルカプトーピラジン及び3-メルカプトー1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 7. 02 (1H, d, J=3.6Hz),
7. 39 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 45 (1H, d, J=3.
20 6Hz), 7. 68 (1H, d, J=8.8Hz), 8. 38 (1H, s),
8. 44-8. 46 (2H, m), 8. 70 (1H, d, J=1.6Hz)
ESI-MS (m/e): 415 [M+H] +

## 製造例43

3-(6-メチルーピリジン-3-イルースルファニル)-6-(4H)- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(ピラジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例43の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーピラジン、3-メルカプト-6-メチルーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 64 (3H, s), 6. 96 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 17 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 2 8 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 77 (1H, dd, J=8. 1, 2. 2Hz), 8. 29 (1H, dd, J=2. 6, 1. 5Hz), 8. 35 (1H, d, J=2. 6Hz), 8. 41 (1H, s), 8. 61 (1

H, d, J = 2. 2 H z), 9. 6 8 (1 H, d, J = 1. 5 H z)

ESI-MS (m/e):423[M+H] +

製造例44

10

15

3-(6-メチルーピリジン-3-イルースルファニル)-6-(4H)- [1,2,4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(4 -メチルーチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調

5 製

10

製造例44の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4-メチルーチアゾール、3-メルカプト-6-メチルーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 39 (3H, s), 2. 63 (3H, s), 6. 58 (1H, s), 6. 99 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 20-7. 30 (2H, m), 7. 74 (1H, d, J=8.0Hz), 8. 32 (1H, s), 8. 62 (1H, s)

15 ESI-MS (m/e): 442 [M+H] + 製造例45

3 - [4 - (1 - EFD + DEF + DE

H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 4 5 の化合物は、3,6 - ジクロロー2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノーチアゾール、4 - (1 - ヒドロキシエチル)チオフェノール及び3 - メルカプトー1,2,4 - トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 52 (3H, d, J=6. 4Hz), 4. 97 (1H, q, J=6. 4Hz), 7. 03 (1H, d, J=8.

10 4 H z), 7. 0 6 (1 H, d, J = 3. 6 H z), 7. 1 8 (1 H, d, J = 8. 4 H z), 7. 4 7 (2 H, d, J = 8. 0 H z), 7. 4 8 (1 H, d, J = 3. 6 H z), 7. 5 2 (2 H, d, J = 8. 0 H z), 8. 3 4 (1 H, s)

ESI-MS(m/e):457[M+H]

15 製造例 4 6

5

3-(6-メチルーピリジン-3-イルースルファニル)-6-(4H-1)- [1,2,4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(2-メチルーチアゾール-4-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調

20 製

製造例46の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

2-アミノー4-メチルチアゾール、3-メルカプトー6-メチルーピリジン及び3-メルカプトー1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

- 5  $^{1}$  HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 63 (3H, s), 2. 72 (3H, s), 6. 96 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 27 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 68 (1H, s), 7. 76 (1H, dd, J=8. 4, 2. 2Hz), 8. 26 (1H, s), 8. 59 (1H, d, J=2. 2Hz)
- 10 ESI-MS (m/e): 442 [M+H] + 製造例47

3-(4-ジメチルカルバモイルーフェニルスルファニル)-6-(4 H-[1,2,4]トリアゾールー3-イルースルファニル)-N-(2 -メチルーチアゾールー4-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調 製

製造例 4 7 の化合物は、3,6 - ジクロロ-2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノ-4 - メチルチアゾール、4 - ジメチルカルバモイルチオフェノール及び3 - メルカプト-1,2,4 - トリアゾールを用いて、製20 造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 69 (3H, s), 3. 00 (3H, s), 3. 14 (3H, s), 6. 95 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 11 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 45 (2H, d, J=8.1Hz), 7. 56 (2H, d, J=8.1Hz), 7. 64 (1H, s), 8.

5 29 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 498 [M+H] +

# 製造例48

15

20

3-(6-メチルーピリジン-3-イルースルファニル)-6-(4H)10 -[1,2,4]トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(4 -メトキシメチルーチアゾールー2ーイル)-2ーピリジンカルボキサミドの調製

製造例48の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4-メトキシメチル-チアゾール、3-メルカプト-6-メチルーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 62 (3H, s), 3. 44 (3H, s), 4. 51 (2H, s), 6. 91 (1H, s), 6. 93 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 19 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 26 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 77 (1H, dd, J=8. 0Hz, 2.

4 Hz), 8. 35 (1H, s), 8. 61 (1H, d, J = 2. 4 Hz)

ESI-MS (m/e): 472 [M+H] 製造例49

3-(1-メチル-1H-テトラゾール-5-イルースルファニル) - 6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルースルファニル) - N-(チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミドの調製 製造例49の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 2-アミノーチアゾール、5-メルカプト-1-メチル-1,2,4-トリアゾール及び<math>3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、

10 製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4. 11 (3H, s), 7. 11 (1H, d, J=3. 2Hz), 7. 32 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 3 6 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 52 (1H, d, J=3. 2Hz),

15 8.42 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 419 [M+H]

製造例50

3-(4-ヒドロキシエチルオキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(イ ソキサゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例50の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

5 3-アミノオキサゾール、4-ヒドロキシエチルチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 91 (2H, t, J=4.6Hz), 10 4. 05 (2H, t, J=4.6Hz), 6. 91 (1H, d, J=8.8Hz), 6. 92 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 11 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 22 (1H, d, J=1.5Hz), 7. 39 (2H, d, J=8.4Hz), 8. 25 (1H, d, J=1.5Hz), 8. 29 (1H, s)

15 ESI-MS(m/e): 457 [M+H] + 製造例51

3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-20 N-(イソキサゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調 製

製造例51の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノーオキサゾール、4-ジメチルアミノエチルオキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 43 (6H, s), 2. 85 (2H, t, J=5.5Hz), 4. 12 (2H, t, J=5.5Hz), 6. 9 0 (2H, d, J=8.8Hz), 6. 9 3 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 15 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 24 (1H, s), 7. 3 8 (2H, d, J=8.8Hz), 8. 30 (1H, s), 8. 38 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 484 [M+H] + 製造例52

5

10

20

製造例1と同様の方法により得られる3,6-ジクロロ-N-(4-メチルーチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド84mg(0.292mmol)のN,N-ジメチルホルムアミド溶液(3ml)に、フェノール135mg(1.43mmol)及び炭酸セシウム540mg(1.66mmol)を加えた後、120度で24時間撹拌

した。反応液に1N-水酸化ナトリウム水溶液を加えた後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水及び飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残渣を薄層シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)により精製し、3-クロロ-6-フェノキシ-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド61mg(収率:61%)を白色固体として得た。

得られた3-クロロ誘導体23mg(0.0799mmo1)のN, N-ジメチルホルムアミド溶液(2m1)に、炭酸カリウム80mg(0.

579mmo1) 及び4-フルオロチオフェノール20 $\mu$ 1 (0.18

10 8 mm o 1) を加えた後、100度で16時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した後、飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣を薄層シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=4:1)により精製し、表題化合物11mg(収率:32%)を白色固体として得た。

15  $^{1}$  HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 37 (3H, s), 6. 58 (1H, s), 6. 90 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 10-7. 23 (6H, m), 7. 46 (1H, dd, J=7.8, 7.8Hz), 7. 62 (2H, m)

ESI-MS (m/e): 438 [M+H] +

20 上記製造例52と同様の方法により、製造例53の化合物を得た。以下に化合物の分析データを示す。

製造例53

5

- 5 製造例53の化合物は、製造例1と同様の方法により得られる3,6 ージクロローNー(4ーメチルーチアゾールー2ーイル)ー2ーピリジンカルポキサミド、2ークロローベンジルアミン及び3ーメルカプトー4ーメチルー1,2,4ートリアゾールを用いて、製造例52と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより10 製造することができる。
  - <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 41 (3H, s), 3. 73 (3H, s), 4. 55 (2H, d, J=6.0Hz), 6. 58 (1H, s), 6. 92 (1H, d, J=9.3Hz), 7. 20-7. 45 (5H, m), 8. 32 (1H, s), 8. 72 (1H, m)
- 15 ESI-MS (m/e): 472, 474 [M+H] + 製造例 54

20

3,6-ビス-(ピリジン-2-イル-スルファニル)-N-(4-メ チルーチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 1 と同様の方法により得られる 3 、 6 ージクロローNー(4 ーメ チルーチアゾールー 2 ーイル) - 2 ーピリジンカルボキサミド 4 3 m g (0 . 1 4 9 m m o 1) の N 、 N ージメチルホルムアミド溶液(2 m 1) に、2 ーメルカプトピリジン 2 4 m g (0 . 2 0 5 m m o 1) 及び炭酸

カリウム 6.8 mg (0. 4.92 mmol) を加えた後、1.00 度で1.5 時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した後、飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣を薄層シリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=2.0:1)により精製し、表題化合物 1.5 mg (収率:2.3%) を黄色固体として得た。  $^{1} \text{ HNMR}$  (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta:2$ . 3.9 (3H, s), 6. 5.8 (1H, s), 7. 2.0-7. 3.0 (2H, m), 7. 4.0 (1H, d, J=8. 6.1 Hz), 7. 4.6 (1H, br. d, J=8. 1.1 Hz), 7. 5.2-7. 7.5 (4H, m), 8. 5.5-8. 6.5 (2H, m)

10 ESI-MS (m/e): 438 [M+H] +

上記製造例54と同様の方法により、製造例55-57の化合物を得た。以下にこれらの化合物の分析データを示す。

製造例 5 5

3,6-ピス-(4-フルオロ-フェニルスルファニル)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製製造例55の化合物は、製造例1と同様の方法により得られる3,6-ジクロロ-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド及び4-フルオロチオフェノールを用いて、製造例5204と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 41 (3H, s), 6. 59 (1H,

s), 6. 77 (1H, d, J = 9. 0Hz), 6. 88 (1H, d, J = 9. 0Hz), 7. 09-7. 20 (4H, m), 7. 49-7. 60 (4H, m)

ESI-MS(m/e): 472[M+H] +

5 製造例 5 6

3, 6-ビス-(チアゾール-2-イルースルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 5 6 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 3, 6 10 ージクロローNー(4ーメチルーチアゾールー2ーイル)ー2ーピリジンカルボキサミド及び2ーメルカプトーチアゾールを用いて、製造例 5 4 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせる ことにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 7. 06 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 27 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 37 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 54 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 59 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 61 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 98 (1H, d, J=3.6Hz), 8. 02 (1H, d, J=3.6Hz) ESI-MS (m/e): 436 [M+H] +

20 製造例57

3, 6-ビス-(5-メチル-[1, 3, 4] チアジアゾール-2-イルースルファニル)<math>-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 5 製造例 5 7 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 3, 6 ージクロローNー(4ーメチルーチアゾールー2ーイル)ー2ーピリジンカルボキサミド及び2ーメルカプトー5ーメチルー1, 3, 4ーチアゾールを用いて、製造例 5 4 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 86 (3H, s), 2. 91 (3H, s), 7. 07 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 44 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 52 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 64 (1H, d, J=8. 8Hz)

ESI-MS (m/e): 466 [M+H] +

15 製造例 5 8

3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]) トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(5-メチルーチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

硫酸マグネシウム3.86g(32.2mmol)のジクロロメタン懸 濁液(35ml)に室温下で濃硫酸0.441ml(8.27mmol) 5 を滴下し、滴下終了後室温で20分間撹拌した。その後反応液に3,6 -ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸750mg(3.91mmo1)および t e r t - ブチルアルコール 3. 8 4 m l (40. 2 m m o l) のジクロロメタン(10m1)溶液を室温で加えた後、室温で15時間 激しく撹拌した。氷冷下、反応液に炭酸ナトリウム3.0gの水溶液(4 10 0 m 1 ) を滴下し、反応液が均一な溶液になるまで撹拌した。反応液を クロロホルムで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄した後、乾燥し、 減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ 一(ヘキサン:酢酸エチル=97:3)により精製し、3,6-ジクロ ロ-2-ピリジンカルボン酸tert-ブチル644mg(収率:6 15 6%)を白色固体として得た。

得られたエステル体1.70g(6.86mmo1)のN,Nージメチルホルムアミド溶液(70m1)に、室温下、4-メトキシチオフェノール0.927m1(7.55mmo1)及び炭酸カリウム1.14g(8.26mmo1)を加え1時間撹拌した。反応液にクロロホルムを添加し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水溶液で洗浄した後、乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=9:1)により精製し、6-クロロ-3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-2-ピリジンカルボン酸tert-ブチル743mg(収率:31%)を無色油状物として得た。

20

25

得られたクロロ体  $451 \, \text{mg}$  (1.  $28 \, \text{mmol}$ ) のN, N-ジメチルホルムアミド溶液( $30 \, \text{ml}$ ) に、室温下、 $3 \, \text{-}$ メルカプト-1, 2,  $4 \, \text{-}$ トリアゾール  $258 \, \text{mg}$  (2.  $55 \, \text{mmol}$ ) 及び炭酸カリウム  $353 \, \text{mg}$  (2.  $56 \, \text{mmol}$ ) を加えて、反応液を  $130 \, \text{g}$  で  $10 \, \text{時間 }$  撹拌した。反応液にクロロホルムを添加し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水溶液で洗浄した後、乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー( $0.4 \, \text{mg}$ ) により精製し、 $0.4 \, \text{mg}$ 0 により精製し、 $0.4 \, \text{mg}$ 1 によりオリアゾール $0.4 \, \text{mg}$ 1 によりオリアゾール $0.4 \, \text{mg}$ 2 にカリアゾール $0.4 \, \text{mg}$ 3 にカリアゾール $0.4 \, \text{mg}$ 3 によりオリジンカルボン酸  $0.4 \, \text{mg}$ 4 の  $0.4 \, \text{mg}$ 5 を無色油状物として得た。

10

15

得られたエステル体 264 mg (0.633 mm o 1) のジクロロメタン溶液 (5.0 m 1) に、室温下、トリフルオロ酢酸 2.0 m l を加えて反応液を室温で 1.5 m 間撹拌した。反応液を減圧下に濃縮し、3 -(4- + 2) m に、エニルスルファニル) -6-(4 m) m [1,2,4] トリアゾール -3- 4 m - 2 m -

得られたカルボン酸体 5.9 mg( $16\mu$ mol)のジクロロメタン溶液(1.0ml)に、室温下、5-メチルアミノチアゾール 3.2 mg ( $29\mu$ mol)、N-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物 3.8 mg ( $27\mu$ mol)、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩 5.4mg ( $28\mu$ mol)を順次加え、反応液を室温で 3 時間撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を添加し、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水溶液で洗浄した後、

25 乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィー(クロロホルム:メタノール=95:5)により精製し、表

題化合物 2.0 mg (収率:15%)を淡黄色固体として得た。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 43 (3H, s), 3. 86 (3H, s), 6. 98 (2H, d, J=8. 4Hz), 6. 99 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 09 (1H, s), 7. 19 (1H, d, J=8.

5 4 H z), 7. 47 (2 H, d, J = 8.4 H z), 8. 32 (1 H, s) ESI-MS (m/e): 457 [M+H] +

上記製造例58と同様の方法により、製造例59-65の化合物を得た。以下にこれら化合物の分析データを示す。

### 製造例 5 9

10

3-(4-メトキシ-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]) トリアゾール-3-イル-3-イル-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 5 9 の化合物は、3,6 - ジクロロー2 - ピリジンカルボン酸、 15 4 - メトキシチオフェノール、3 - メルカプト-1,2,4 - トリアゾール及び3 - アミノーイソキサゾールを用いて、製造例 5 8 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 86 (3H, s), 6. 98 (2H, 20 d, J=8. 4Hz), 6. 99 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 1 9 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 30 (1H, s), 7. 47 (2

H, d, J=8.4Hz), 8.31(1H, s), 8.41(1H, s)
ESI-MS(m/e):427[M+H] +
製造例60

5 3-(4-メトキシ-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-([1, 3, 4]チアジアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 6 0 の化合物は、3,6 - ジクロロ-2 - ピリジンカルボン酸、 4-メトキシチオフェノール、3-メルカプト-1,2,4-トリアゾ 10 ール及び2-アミノ-1,3,4-チアジアゾールを用いて、製造例 5 8 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせる ことにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 86 (3H, s), 6. 99 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 03 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 2 3 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 47 (2H, d, J=8. 5Hz), 8. 45 (1H, s), 8. 85 (1H, s) ESI-MS (m/e): 444 [M+H] +

製造例61

15

3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-([1, 2, 4] - チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 5 製造例61の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 4-メトキシチオフェノール、3-メルカプト-1,2,4-トリアゾ ール及び5-アミノ-1,2,4-チアジアゾールを用いて、製造例5 8と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせる ことにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 87 (3H, s), 7. 00 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 01 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 2 0 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 48 (2H, d, J=8. 5Hz), 7. 80 (1H, s), 8. 36 (1H, s) ESI-MS (m/e): 444 [M+H] +
- 15 製造例62

 $3 - (4 - \lambda) + 2 - 2$ 

<u>4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(4-メチルカルボニル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製</u>

製造例62の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルポン酸、4-メトキシチオフェノール、3-メルカプト-1,2,4-トリアゾール及び4-アセチル-2-アミノーチアゾールを用いて、製造例58と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 63 (3H, s), 3. 86 (3H, s), 6. 98 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 01 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 22 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 46 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 33 (1H, s) ESI-MS (m/e): 485 [M+H] <sup>+</sup> 製造例 63

5

20

15 3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(ピリミジン-4-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例63の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 4-メトキシチオフェノール、3-メルカプト-1,2,4-トリアゾ ール及び4-アミノーピリミジンを用いて、製造例58と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造す ることができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 86 (3H, s), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 02 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 2 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 46 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 38 (1H, dd, J=5. 9, 0. 8Hz), 8. 41 (1H, s), 8. 65 (1H, d, J=5. 9Hz), 8. 93 (1H, d, J=0. 8Hz)

 $ESI-MS(m/e):438[M+H]^{+}$ 

# 製造例64

5

15

10 3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]) 4 1-(4-1)

製造例64の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、4-メトキシチオフェノール、3-メルカプト-1,2,4-トリアゾール及び2-アミノーピリジンを用いて、製造例58と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 85 (3H, s), 6. 97 (2H, d, J=8. 8Hz), 6. 99 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 0 5 (1H, dd, J=8. 5, 4. 5Hz), 7. 18 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 46 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 73 (1H,

ddd, J = 8.5, 8.5, 1.5Hz), 8.29 (1H, dd, J = 4.5, 1.5Hz), 8.31 (1H, s), 8.41 (1H, d, J = 8.5Hz)

ESI-MS(m/e): 437[M+H] +

## 5 製造例65

$$\begin{array}{c}
0 \\
0 \\
N-N
\end{array}$$

3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(5-エトキシカルボニルーチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調

# 10 製

15

20

製造例 6 5 の化合物は、3,6 - ジクロロ-2 - ピリジンカルボン酸、4 - メトキシチオフェノール、3 - メルカプト-1,2,4 - トリアゾール及び2 - アミノ-5 - エトキシカルボニルーチアゾールを用いて、製造例 5 8 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 37 (3H, t, J=7.0Hz), 3. 86 (3H, s), 4. 34 (2H, q, J=7.0Hz), 6. 9 8 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 00 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 20 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 46 (2H, d, J=8.8Hz), 8. 11 (1H, s), 8. 36 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 515 [M+H] + 製造例 66

3-(ピリジン-3-イル-スルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例1と同様の方法により得られる6-クロロ-3-(4-メトキシ -フェニルメチルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2 -ピリジンカルボキサミド152mg (0.390mmol) にアニソ ール0. 40ml (0. 390mmol) 及びトリフルオロ酢酸5ml 10 を加え、反応液を60度で5時間撹拌し、その後室温で一晩撹拌した。 反応液を減圧濃縮し3-チオール誘導体をオレンジ色油状物として得た。 先に得られた3-チオール誘導体の2-プロパノール溶液(3ml)に エチレングリコール  $62\mu$  1 (1.10 mm o 1)、炭酸カリウム 141 mg(1.02mmol), 3-3-FUUUV114mg(0.56015 mmol)及びヨウ化銅5.3mg(0.030mmol)を加え、反 応液を80度で一晩撹拌した。反応液をセライト濾過し、濾液をクロロ ホルム及び水で分配した。有機層を水で洗浄、乾燥した後、減圧下に濃 縮した。得られた残渣を薄層シリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン: 20 酢酸エチル=1:1)により精製し、6-クロロ誘導体28mg(収率:

カリウムtert-ブトキシド25mg(0.22mmol)のN、N

21%)を淡黄色固体として得た。

ージメチルホルムアミド溶液 (1m1) に3ーメルカプトー1, 2, 4 ートリアゾール22mg (0.22mo1) を加えた後、先に得られた6ークロロ誘導体28mg (0.080mmo1) のN、Nージメチルホルムアミド溶液 (3m1) を滴下し、滴下終了後反応液を120度で2時間撹拌した。反応液に水を添加し、クロロホルムで抽出した。有機層を水で洗浄し、乾燥及び濃縮した。得られた残渣を薄層シリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=9:1)により精製し、表題化合物12mg (収率:37%)を淡黄色固体として得た。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 6. 96 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 05 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 22 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 40-7. 43 (1H, m), 7. 47 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 87-7. 90 (1H, m), 8. 32 (1H, s), 8. 64-8. 66 (1H, m), 8. 70-8. 71 (1H, m) ESI-MS (m/e): 414 [M+H] +

15 上記製造例 6 6 と同様の方法により、製造例 6 7 - 6 8 の化合物を得た。以下にこれらの化合物の分析データを示す。

製造例67

5

3-(6-メトキシーピリジン-3-イルースルファニル)-6-(420 H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例67の化合物は、製造例1と同様の方法により得られる6-クロロ-3-(4-メトキシーフェニルメチルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、6-メトキシー3-ヨードピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例66と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4. 00 (3H, s), 6. 87 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 00-7. 11 (2H, m), 7. 26 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 46 (1H, d, J=3. 3Hz), 7.

10 7 7 (1 H, dd, J = 2.4, 8.7 Hz), 8.35 (1 H, d, J = 2.4 Hz), 8.38 (1 H, s)

ESI-MS(m/e): 444[M+H] +

製造例68

15 3-(ピリジン-3-イル-スルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(4-メトキシメチルーチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 6 8 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 6 - クロロ-3-(4-メトキシーフェニルメチルスルファニル)-N-(4 - ストキシメチルーチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、3-ヨードピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例 6 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれら

と常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 49 (3H, s), 4. 56 (2H, s), 6. 94 (1H, s), 6. 97 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 27 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 43 (1H, dd, J=7.6Hz, 3.3Hz), 7. 93 (1H, d, J=7.6Hz), 8. 38 (1H, s), 8. 71 (1H, d, J=4.8Hz), 8. 77 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 458 [M+H] +

製造例69

10

3-フェニルオキシメチル-6-(4-メチル-4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2イル) -2-ピリジンカルボキサミドの調製

2 ーシアノー3 ー t e r t ープチルジメチルシリルオキシメチルピリジン3.50g(14.0mmol)のクロロホルム溶液(50ml)に、3 ークロロ過安息香酸6.30g(21.0mmol)を加え一晩加熱環流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を添加した後、クロロホルムで抽出し、有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)により精製し、Nーオキサイド体1.50g(収率:41%)を白色固体として得た。

得られたN-オキサイド体1.50g(5.70mmol)のオキシ塩

化リン溶液(10ml)を、80度で1時間撹拌した。反応液を減圧濃縮した後、得られた残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)により精製し、2-クロロ-5-クロロメチル-6-シアノピリジン625mg(収率:58%)を白色固体として得た。

2-クロロー5-クロロメチルー6-シアノピリジン50 mg (0. 2 7 mm o 1)のアセトニトリル溶液(5 m 1)にフェノール30 mg(0.

32mmo1)及び炭酸カリウム44mg(0.32mmo1)を加えた後、室温で8時間30分撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣を薄層カラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=6:1)により精製し、2-クロロー6-シアノー5-フェノキシメチルピリジン61mg(収率:93%)を白色固体として得た。

得られた 2- クロロ - 6- シアノ - 5- フェノキシメチルピリジン 61 mg  $(0.249 \, \text{mmol})$  の N , N- ジメチルホルムアミド溶液  $(5 \, \text{ml})$  に、 3- メルカプト - 4- メチル - 4H- 1 , 2 , 4- トリアゾール  $44 \, \text{mg}$   $(0.380 \, \text{mmol})$  及び炭酸カリウム  $52 \, \text{mg}$  (0.

20 380mmol)を加えた後、100度で一晩撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣を薄層カラムクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1)により精製し、チオトリアゾール誘導体4.4mg(収率:5%)を白色25 固体として得た。

得られたチオトリアゾール誘導体4.4mg(0.014mmol)の

エタノール溶液(5 m 1)に、1 N - 水酸化ナトリウム水溶液 0.5 m 1を加え一晩加熱還流した。反応液に1 N - 塩酸水溶液を加え酸性にし、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣の塩化メチレン溶液(3 m 1)に、2 - アミノチアゾール 3 m g (0.0 2 8 m m o 1)、N - ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物 4 m g (0.0 3 0 m m o 1)及び1 - (3 - ジメチルアミノプロピル) - 3 - エチルカルボジイミド塩酸塩 6 m g (0.0 3 0 m m o 1)を順次加えた後、室温で一晩撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣を薄層シリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=10:1)により精製し、表題化合物 2.8 m g (収率:47%)を白色固体として得た。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 79 (3H, s), 5. 71 (2H, s), 6. 97-7. 02 (3H, m), 7. 05 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 30 (2H, t, J=7. 6Hz), 7. 40 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 54 (1H, d, J=3. 6Hz), 8. 22 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 50 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 425 [M+H]

20 上記製造例69と同様の方法により、製造例70の化合物を得た。以下にこの化合物の分析データを示す。

#### 製造例70

10

3-フェニルスルファニルメチル-6-(4-メチル-4H-[1,2,4]) トリアゾール-3-イルースルファニル N-(4-1) - N-(4

製造例70の化合物は、2-シアノ-3-tertーブチルジメチルシリルオキシメチルピリジン、チオフェノール、3-メルカプト-4-メチル-4H-1,2,4-トリアゾール及び2-アミノチアゾールを用いて、製造例69と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 77 (3H, s), 4. 74 (2H, s), 7. 04 (1H, d, J=3. 2Hz), 7. 20 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 24-7. 28 (5H, m), 7. 53 (1H, d, J=3. 2Hz), 7. 58 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 48 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 441 [M+H]

15 製造例71

20 3 - ベンゾイル-2 - ピリジンカルボン酸 2.0 g (8.8 mm o l) をメタノール (10 m l) に溶かし、これに室温で濃硫酸を10 滴滴下し一昼夜加熱環流した。冷却後、メタノールを留去し飽和炭酸水素ナト

リウム水溶液で中和した。クロロホルムで抽出後、硫酸ナトリウムで乾燥、濃縮して3-ベンゾイル-2-ピリジンカルボン酸メチルエステルの粗生成物2.0gを得た。

エステル体2.0gをクロロホルム(10ml)に溶かし、mCPB A3.57g(20.7mmol)を加え、一昼夜加熱環流した。冷却後、反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、アルカリ性にし、クロロホルムで抽出した。硫酸ナトリウムで乾燥、減圧留去してN-オキシドの粗生成物を得た。この粗生成物にオキシ塩化リン(10ml)を加え、2時間80度で撹拌した。冷却後、飽和炭酸水素ナトリウム水10 溶液で中和し、酢酸エチルで抽出した。硫酸ナトリウムで乾燥、減圧留去後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:2)で精製し、3-ベンゾイルー6-クロロ-2-ピリジンカルボン酸メチルエステル600mg(収率3段階で26%)を得た。

クロロ体300mg(1.10mmol)をメタノール(15ml)に 15 溶かし、1N水酸化ナトリウム(5ml)を加え、室温で二時間撹拌した。メタノールを留去後、1N塩酸で中和した後、クロロホルムで抽出した。硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧留去し3-ペンゾイル-6-クロロ-2-ピリジンカルボン酸の粗生成物285mg(収率100%)を得た。

上記で得られたカルボン酸 2 8 5 mg (1.1 mmol)をクロロホルム(10 ml)に溶かし、2-アミノチアゾール109 mg (1.1 mmol)、 N-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物 2 2 1 mg (1.6 4 mmol)、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩 2 2 9 mg (1.2 mmol)を加え室温で一昼夜撹拌した。蒸留水を加えた後、クロロホルムで抽出し硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し得られた残渣を、カラムクロマトグラフィー

(酢酸エチル:  $\land$ キサン=1:2) で精製し、3 -ベンゾイル-6 -クロロ-N - (チアゾール-2 -イル) - 2 -ピリジンカルボキサミド 2 2 5 mg (収率2段階で6 0 %) を得た。

上記で得られたクロロ体170mg(0. 495mmol)をDMF (3m1)に溶かし、3ーメルカプト-1,2,4ートリアゾール55mg(0.544mmol)、炭酸カリウム171mg(1.24mmol)を加え、100度で一昼夜撹拌した。反応液を冷却後、DMFを減圧留去し、蒸留水を加え、1N塩酸で中和後クロロホルムで抽出した。硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧留去し得られた残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィー(メタノール:クロロホルム=1:10)で精製し、3ーペンゾイルー6ー(4H-[1,2,4]トリアゾールー3ーイルースルファニル)ーNー(チアゾールー2ーイル)ー2ーピリジンカルボキサミド101mg(収率50%)を得た。

上記で得られたケトン体70mg(0.172mmo1)をメタノー15 ル(5m1)に縣濁させ、水素化ホウ素ナトリウム12.7mg(0.343mmo1)を加え、室温で30分撹拌し、溶媒留去した。得られた残渣にトリエチルシラン99mg(0.853mmo1)、トリフルオロ酢酸(5m1)を加え60度 で1時間撹拌した。濃縮後、クロロホルム及び飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配し、クロロホルム層を硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を濃縮後得られた残渣を、二度の薄層シリカゲルクロマトグラフィー(メタノール:クロロホルム=1:8、酢酸エチル:アセトン=2:1)により精製し表題化合物13.5mg(収率20%)を得た。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4. 63 (2H, s), 6. 99 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 18-7. 29 (5H, m), 7. 38 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 41 (1H, dd, J=3. 6Hz),

7. 45 (1H, d, J=8. 4Hz), 8. 33 (1H, s) ESI-MS (m/e): 395 [M+H] + 製造例72

5 3-(4-フルオロ-フェニルメチル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4. 60 (2H, s), 6. 94-6. 9 8 (2H, m), 7. 01 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 14-7.

10 17 (2H, m), 7. 40-7. 46 (3H, m), 8. 35 (1H, s)

ESI-MS(m/e):413[M+H] +

製造例72の化合物は、3-(4-フルオロベンゾイル)-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノチアゾール及び3-メルカプト-1, 2,

15 4ートリアゾールを用いて、製造例71と同様の方法、これに準じた方 法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。 製造例73

3-(4-ジメチルアミノエチル-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- り 製造例73の化合物は、3,6-ジクロロー2ーピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾール、4-ジメチルアミノエチルーチオフェノール及び3-メルカプトー1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 39 (6H, s), 2. 68 (2H, m), 2. 84 (2H, m), 7. 00-7. 05 (2H, m), 7. 18 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 28 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 41-7. 58 (3H, m), 8. 32 (1H, s) ESI-MS (m/e): 484 [M+H] +
- 15 製造例74

3-(4-ジメチルアミノメチル-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- り 製造例74の化合物は、3,6-ジクロロー2ーピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾール、4-ジメチルアミノメチルーチオフェノール及び3-メルカプトー1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 23 (6H, s), 6. 96 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 00 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 1
  1 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 34 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 43 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 46 (2H, d, J=8. 0Hz), 8. 29 (1H, s)
- 15 ESI-MS(m/e): 470 [M+H] + 製造例75

3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-4-4ル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 5 製造例 7 5 の化合物は、3,6 ジクロロー2 ピリジンカルボン酸、 4 - アミノーチアゾール、4 - メトキシーチオフェノール及び3 - メル カプトー1,2,4 - トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、 これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造す ることができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 85 (3H, s), 6. 96 (2H, d, J=8. 8Hz), 6. 98 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 1
  5 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 46 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 90 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 34 (1H, s), 8. 6
  1 (1H, d, J=2. 4Hz),
- 15 ESI-MS(m/e):443 [M+H] + 製造例76

 3-(4-ジメチルカルバモイルメチルオキシーフェニルスルファニル) -6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製
 製造例76の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 2-アミノーチアゾール、4-ジメチルカルバモイルメチルオキシーチ オフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、 製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合 わせることにより製造することができる。

10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 99 (3H, s), 3. 09 (3H, s), 4. 73 (2H, s), 6. 99 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 01-7. 03 (1H, m), 7. 03 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 19 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 45 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 46 (2H, d, J=3.6Hz), 8. 30 (1H, s)

15 ESI-MS (m/e): 514 [M+H] <sup>+</sup>

製造例77

3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]) トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-(4-ヒドロキシエ チルーチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルポキサミドの調製

- 5 製造例77の化合物は、3,6-ジクロロー2ーピリジンカルボン酸、 2-アミノー4ーヒドロキシエチルーチアゾール、4-メトキシーチオ フェノール及び3-メルカプトー1,2,4-トリアゾールを用いて、 製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合 わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 90 (2H, t, J=4.8Hz),
  3. 83 (3H, s), 3. 90 (2H, t, J=4.8Hz), 6. 6
  5 (1H, s), 6. 95 (2H, d, J=8.0Hz), 6. 97 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 17 (1H, d, J=8.8Hz), 7.
  43 (2H, d, J=8.0Hz), 8. 34 (1H, s)
- 15 ESI-MS(m/e):487 [M+H] + 製造例78

3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(5-ヒ) ドロキシー4H-[1,2,4]トリアゾールー3-イルスルファニル) -N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 5 製造例78の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 2-アミノーチアゾール、4-ヒドロキシーチオフェノール及び5-ヒ ドロキシ-3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造 例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせ ることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 65 (3H, s), 6. 98-7. 5
  0 (5H, m), 7. 82 (1H, m), 8. 64 (1H, brs),
  ESI-MS (m/e): 444 [M+H] <sup>+</sup>
  製造例 7 9

15 3-(6-メトキシカルボニルーピリジン-3-イルスルファニル)-

製造例 7 9 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られた 6 ークロロー3 ー (4 ーメトキシーフェニルメチルスルファニル) ー N ー (チアゾールー2 ーイル) ー 2 ーピリジンカルボキサミド、 5 ーヨードー 2 ーメトキシカルボニルーピリジン及び 3 ーメルカプトー 1, 2, 4 ートリアゾールを用いて、製造例 6 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせて製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 4. 01 (3H, s), 7. 03 (1H, d, J=7.6Hz), 7. 05 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 2 4 (1H, d, J=7.6Hz), 7. 47 (1H, d, J=3.6Hz), 8. 00 (1H, m), 8. 16 (1H, d, J=8.0Hz), 8. 3 3 (1H, s), 8. 79 (1H, m)

ESI-MS (m/e): 472 [M+H] +

15 製造例80

20 サミドの調製

製造例80の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-1,2,4-チアジアゾール、4-ジメチルアミノエチルオキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 42 (6H, s), 2. 84 (2H, t, J=5.1Hz), 4. 13 (2H, t, J=5.1Hz), 6. 9 6 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 00 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 21 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 43 (2H, d, J=8.

10 4 Hz), 8. 35 (1 H, s)

ESI-MS (m/e): 501 [M+H] +

# 製造例81

5

20

3-(ピリミジン-5-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 2]15 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 8 1 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 6 ークロロー 3 ー (4 ーメトキシーフェニルメチルスルファニル) ー N ー (チアゾールー 2 ーイル) ー 2 ーピリジンカルボキサミド、5 ーヨードーピリミジン及び 3 ーメルカプトー 1, 2, 4 ートリアゾールを用いて、製造例 6 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせて製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 6. 95 (1H, d, J=8. 4Hz),
7. 03 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 22 (1H, d, J=8.
4Hz), 7. 44 (1H, d, J=3. 6Hz), 8. 33 (1H, s),
8. 82 (2H, s), 9. 20 (1H, s)

5 ESI-MS (m/e): 415 [M+H] + 製造例82

15

20

3-(6-ヒドロキシメチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6- (4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N 10 - (チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例82の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾール、4-ヒドロキシメチルーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4.86 (2H, s), 7.01 (1H, d, J=9.2Hz), 7.07 (1H, d, J=3.2Hz), 7.2 8 (1H, d, J=9.2Hz), 7.41 (1H, d, J=7.6Hz), 7.52 (1H, d, J=3.2Hz), 7.90 (1H, m), 8.4 2 (1H, s), 8.74 (1H, m)

ESI-MS (m/e): 444 [M+H] + 製造例83

3 - [4 - (1 - メチルーピロリジン-3 - イルオキシ) - フェニルス ルファニル] -6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール-3 - イルス ルファニル) -N - (チアゾール-2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキ サミドの調製

製造例83の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾール、4-(1-メチルーピロリジン-3-イル) -チオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 90-1. 98 (1H, m), 2. 3 15 5 (3H, s), 2. 25-2. 35 (2H, m), 2. 43-2. 47 (1H, m), 2. 80-2. 83 (2H, m), 4. 78-4. 85 (1 H, m), 6. 85 (2H, d, J=8. 4Hz), 6. 95 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 00 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 12 (1 H, d, J=8. 8Hz), 7. 38 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 20 42 (1H, d, J=3. 6Hz), 8. 29 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 512 [M+H] \* 製造例84

製造例84の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-1,2,4-チアジアゾール、3-メルカプト-6-メチルーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、

10 製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 65 (3H, s), 7. 01 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 26 (1H, d, J=8. 6Hz), 7. 3 0 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 78 (1H, dd, J=8. 0,

15 2.2 Hz), 8.35 (1 H, s), 8.42 (1 H, s), 8.64 (1 H, d, J=2.2 Hz)

ESI-MS(m/e):429[M+H] +

製造例85

5

5

10

3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6-(5-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルフ-(5-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルフ-(5-メチル-4H-[1, 2, 4]チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 8 5 の化合物は、3,6 - ジクロロー2 - ピリジンカルボン酸、5 - アミノー1,2,4 - チアジアゾール、4 - ジメチルアミノエチルオキシーチオフェノール及び3 - メルカプト-5 - メチルー1,2,4 - トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 40 (6H, s), 2. 62 (6H, s), 2. 81 (2H, t, J=5. 5Hz), 4. 12 (2H, t, J=5. 1Hz), 6. 96 (2H, d, J=8. 5Hz), 6. 98 (1H, d, J=8. 5Hz), 7. 20 (1H, d, J=8. 5Hz), 7.

15 42 (2H, d、J=8.5Hz), 8.34 (1H, s) ESI-MS (m/e):515 [M+H] + 製造例86

3-(1-オキシ-6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 5 製造例86の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 2-アミノーチアゾール、3-メルカプト-6-メチル-1-オキシーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 60 (3H, s), 7. 06 (1H, d, J=3. 2Hz), 7. 12 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 3 2 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 39-7. 39 (2H, m), 7. 51 (1H, d, J=3. 2Hz), 8. 44 (1H, s), 8. 51 (1H, brs)
- 15 ESI-MS (m/e): 446 [M+H] 製造例87

3-(4-ジェチルアミノェチルオキシーフェニルスルファニル)-6- (4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N - (チァゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 製造例87の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、
   2-アミノーチアゾール、4-ジエチルアミノエチルオキシーチオフェ
  ノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造
  例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 14 (6H, t, J=7.6Hz), 2. 73 (4H, q, J=7.6Hz), 2. 99 (2H, t, J=6.0Hz), 4. 14 (2H, t, J=6.0Hz), 6. 99 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 01 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 07 (1H, d, J=4.0Hz), 7. 18 (1H, d, J=8.4Hz), 7.
- 15 46 (2H, d, J=8.8Hz), 7.49 (1H, d, J=4.0Hz), 8.36 (1H, s)

ESI-MS(m/e):528[M+H] +

製造例88

3-(4-ピロリジノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例88の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

5 2-アミノーチアゾール、4-ピロリジノエチルオキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1.80-1.90 (4H, m), 2.7 10 0-2.80 (4H, m), 3.02 (2H, t, J=5.2Hz), 4. 18 (2H, t, J=5.2Hz), 6.95 (2H, d, J=8.8Hz), 6.97 (1H, d, J=8.4Hz), 7.02 (1H, d, J=3.6Hz), 7.17 (1H, d, J=8.4Hz), 7.42 (2H, d, J=8.8Hz), 7.45 (1H, d, J=3.6Hz), 8.

15 29 (1 H, s)

ESI-MS (m/e): 526 [M+H] +

製造例89

20

3 - (4 - ジエチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル) - 6- (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N- (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例87の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾール、4-ジエチルアミノエチルオキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 14 (6H, t, J=7.6Hz), 2. 73 (4H, q, J=7.6Hz), 2. 99 (2H, t, J=6.0Hz), 4. 14 (2H, t, J=6.0Hz), 6. 99 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 01 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 07 (1H, d, J=4.0Hz), 7. 18 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 46 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 49 (1H, d, J=4.0Hz), 8. 36 (1H, s)

E S I - M S (m/e) : 5 2 8 [M+H] +

製造例88

15

3-(6-ジメチルアミノエチルオキシーピリジン-3-イルスルファ -ル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファ -N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド の調製

20 製造例 8 9 の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

2-アミノーチアゾール、3-メルカプト-6-ジメチルアミノエチルオキシーピリジン及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

5 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 41 (6H, s), 2. 82 (2H, t, J=5. 6Hz), 4. 48 (2H, t, J=5. 6Hz), 6. 8 0 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 98 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 03 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 23 (1H, d, J=8. 4Hz), 4Hz), 7. 47 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 63 (1H, d) d, J= 2. 4, 8. 4Hz), 7. 27 (1H, d, J=2. 4Hz), 8. 36 (1H, s)

E S I - M S (m/e) : 5 0 1 [M+H] +

製造例90

20

15 3-(ピラゾール-4-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例90の化合物は、製造例1と同様の方法により得られる6-クロロ-3-(4-メトキシーフェニルメチルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、4-ヨードピラゾール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例66と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わ

せて製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7. 07 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 18 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 25 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 49 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 70 (2H, s), 8. 35 (1H, s)

 $ESI-MS(m/e):403[M+H]^{+}$ 

## 製造例91

5

3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル)-610 -(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N -(3-メチル-[1, 2, 4] チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

H, d, J=8.8Hz), 7.22(1H, d, J=8.8Hz), 7.45(2H, d、J=8.4Hz), 8.34(1H, s)
ESI-MS(m/e):515[M+H] +
製造例92

3-(4-カルバモイルメチルオキシーフェニルスルファニル)-6- (4H-[1, 2, 4] トリアゾールー3ーイルスルファニル)-N- (チアゾールー2ーイル)-2ーピリジンカルボキサミドの調製

製造例92の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、

10 2-アミノーチアゾール、4-カルバモイルメチルオキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 4. 48 (2H, s), 6. 95 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 98 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 0 2 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 13 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 44 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 45 (2H, d, J=8. 8Hz), 8. 33 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 486 [M+H]

20 製造例93

3-(5-プロモ-6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 5 製造例93の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 2-アミノーチアゾール、5-ブロモ-3-メルカプト-6-メチルーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 72 (3H, s), 7. 00 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 05 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 2
  2-7. 24 (1H, m), 7. 48 (1H, d, J=3. 6Hz), 8.
  01 (1H, d, J=2. 0Hz), 8. 33 (1H, s), 8. 52 (1H, d, J=2. 0Hz)
- 15 ESI-MS (m/e):505,507 [M+H] + 製造例94

3-[4-(2-ヒドロキシエチル-フェニルスルファニル)]-6-(4 H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-(3 -メチル-[1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジ

5 ンカルボキサミドの調製

製造例94の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルポン酸、5-アミノ-3-メチル-1,2,4-チアジアゾール、4-(2-ヒドロキシエチル)-チオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 61 (3H, s), 2. 91 (2H, t, J=6.8Hz), 3. 84 (2H, t, J=6.8Hz), 7. 0 7 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 21 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 35 (2H, d, J=8.0Hz), 7. 48 (2H, d, J=8.

15 0 H z ), 8. 3 6 (1 H, s)

ESI-MS (m/e): 472 [M+H] +

製造例95

5 2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例95の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチル-1,2,4-チアジアゾール、4-(2-ヒドロキシエチル)-チオフェノール及び3-メルカプト-5-メチルー1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 59 (3H, s), 2. 59 (3H, s), 2. 94 (2H, t, J = 6. 4Hz), 3. 94 (2H, t, J = 6. 4Hz), 7. 03 (1H, d, J = 8. 8Hz), 7. 21 (1H, d, J = 8. 8Hz), 7. 34 (2H, d, J = 8. 0Hz), 7. 49 (2H, d, J = 8. 0Hz) ESI-MS (m/e): 486 [M+H] +

製造例96

10

3-(ピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジンカルボキサミドの調

5 製

10

製造例96の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチル-1,2,4-チアジアゾール、3-メルカプトーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 61 (3H, s), 7. 00 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 29 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 4 1-7. 44 (1H, m), 7. 88-7. 91 (1H, m), 8. 41 (1H, s), 8. 71-8. 73 (1H, m), 8. 76-8. 77 (1

15 H, m)

ESI-MS (m/e): 429 [M+H] \* 製造例 97

3-(6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) -6-(4H-1) 1, 2, 4 トリアゾール-3-イルスルファニル) 1, 2, 4 1, 2, 4 1, 2, 4 1, 2, 4 1, 2, 4 1, 2, 4 1, 2, 4 1, 3, 4 1, 4 1, 3, 4 1,

5 ルボキサミドの調製

10

15

製造例 9 7 の化合物は、3,6 - ジクロロー 2 - ピリジンカルボン酸、5 - アミノー3 - メチルー1, 2, 4 - チアジアゾール、3 - メルカプトー6 - メチルーピリジン及び3 - メルカプトー1, 2, 4 - トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 62 (3H, s), 2. 64 (3H, s), 7. 02 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 25 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 31 (1H, d, J=8. 0H), 7. 78 (1H, dd, J=1. 6Hz, 8. 0Hz), 8. 35 (1H, s), 8. 60 (1H, d, J=1. 6Hz)

ESI-MS (m/e): 443 [M+H] + 製造例98

ポキサミドの調製

5

15

製造例98の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾロ[5,4-b]ピリジン、4-ジメチルアミノエ

チルオキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリア ゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれら

10 と常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 43 (6H, s), 2. 70-2. 8

8 (2 H, m), 4. 0 8 - 4. 1 4 (2 H, m), 6. 8 8 (2 H, d,

J = 8. 4 H z), 6. 89-6. 93 (1 H, m), 7. 13 (1 H, d), J = 8. 8 H z), 7. 31-7. 35 (1 H, m), 7. 38 (2 H, m)

H, d, J = 8.8 Hz), 7.96 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.

37 (1H, s), 8.44 (1H, d, J=4.0Hz)

ESI-MS (m/e):551 [M+H] +

製造例99

チルー4H-[1, 2, 4]トリアゾールー3ーイルスルファニル)ー 

5 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例99の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルポン酸、 5-アミノ-3-メチル-1, 2, 4-チアジアゾール、3-メルカプ トー6-メチルーピリジン及び3-メルカプト-5-メチル-1,2, 4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法 又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。 10 <sup>1</sup> HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 60 (3H, s), 2. 61 (3H, s), 3. 64 (3H, s), 7. 00 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7. 20-7.36 (1H, m), 7.29 (1H, d, J=8.0Hz), 7. 77 (1H, dd, J = 2.4, 8.0 Hz), 8.63 (1H, d, J = 2 . 4 H z)

ESI-MS (m/e): 457 [M+H] +製造例100

3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-1) [1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-([1,2,5] チアジアゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 5 製造例100の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノ-1,2,5-チアジアゾール、3-メルカプト-6-メチルーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 63 (3H, s), 6. 99 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 21 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 2 9 (1H, d, J=8. 1Hz), 7. 78 (1H, dd, J=8. 1, 2. 2Hz), 8. 37 (1H, s), 8. 60 (1H, d, J=2. 2Hz), 9. 38 (1H, s)
- 15 ESI-MS (m/e): 429 [M+H] <sup>+</sup> 製造例101

3-(2,3-ジヒドロベンゾフラン-5-イルスルファニル)-6- (4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N- (チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

5 製造例101の化合物は、製造例1と同様の方法により得られる6-クロロ-3-(4-メトキシーフェニルメチルスルファニル)-N-(チ アゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、5-ヨード-2, 3-ジヒドロベンゾフラン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾ ールを用いて、製造例66と同様の方法、これに準じた方法又はこれら と常法とを組み合わせて製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 26 (2H, t, J=8.8Hz), 4. 66 (2H, t, J=8.8Hz), 6.86 (1H, d, J=8.0Hz), 7.02 (1H, d, J=3.2Hz), 7.06 (1H, d, J=8.8Hz), 7.22 (1H, d, J=8.8Hz), 7.31 (1

H, d, J = 8.0 Hz), 7. 35 (1H, brs), 7. 45 (1H, d, J = 3.2 Hz), 8. 34 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 455 [M+H] +

製造例102

3-(6-メチル-ピリジン-3-イルスルファニル) -6-(4H-1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メトキシ-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジンカ

5 ルボキサミドの調製

10

製造例102の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メトキシ-1,2,4-チアジアゾール、3-メルカプト-6-メチルーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 65 (3H, s), 4. 08 (3H, s), 6. 90-7. 05 (1H, m), 7. 10-7. 30 (2H, m), 7. 70-7. 80 (1H, m), 8. 39 (1H, s), 8. 63 (1H, brs)

15 ESI-MS (m/e): 459 [M+H] + 製造例103

製造例103の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-シクロプロピル-1,2,4-チアジアゾール、3-メルカプト-6-メチルーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法10 又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。  $^1$  HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ :0.90-1.20(4H,m),2.20-2.35(1H,m),2.64(3H,s),6.99(1H,d,J=8.8Hz),7.20-7.30(2H,m),7.76(1H,dd,J=2.4,8.0Hz),8.38(1H,s),8.62(1H,brs)

ESI-MS (m/e): 469 [M+H] \* 製造例104

3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6 -(5-メチル-4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルフ -(3-メチル-[1, 2, 4] チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例104の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチル-1, 2, 4-チアジアゾール、4-ジメチルアミノエチルオキシーチオフェノール及び3-メルカプト-5-メチル-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 41 (6H, s), 2. 58 (3H, s), 2. 59 (3H, s), 2. 83 (2H, t, J=5.5Hz), 4. 12 (2H, t, J=5.5Hz), 6. 91 (2H, d, J=8.8H z), 6. 94 (1H, d, J=8.6Hz), 7. 17 (1H, d, J=8.6Hz), 7. 40 (2H, d, J=8.8Hz) ESI-MS (m/e): 529 [M+H] +

製造例105

3-(2-7)ルオローピリジン-4-7ルスルファニル) -6-(4H) -[1,2,4]トリアゾール-3-7ルスルファニル) -N-(チア) ゾール-2-7 ル) -2-2リジンカルボキサミドの調製

- 5 製造例105の化合物は、製造例1と同様の方法により得られる6-クロロ-3-(4-メトキシーフェニルメチルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、2-フルオロー4-ヨードーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例66と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常
- <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 6. 95-7. 10 (2H, m), 7. 2 0-7. 26 (2H, m), 7. 30-7. 42 (1H, m), 7. 40 -7. 50 (1H, m), 8. 10-8. 26 (1H, m), 8. 38-8. 45 (1H, m)
- 15 ESI-MS(m/e):432 [M+H] + 製造例106

法とを組み合わせて製造することができる。

3-(2-メトキシーピリミジン-5-イルスルファニル)-6-(2 H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チ アゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例106の化合物は、製造例1と同様の方法により得られる6~5 クロロー3-(4-メトキシーフェニルメチルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、5-ヨード-2-メトキシーピリミジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例66と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせて製造することができる。

10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 4. 10 (3H, s), 7. 02 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 06 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 3 2 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 50 (1H, d, J=3. 6Hz), 8. 39 (1H, s), 8. 65 (2H, s) ESI-MS (m/e): 445 [M+H] <sup>+</sup>

15 製造例107

 $3 - (6 - \cancel{5} + \cancel{5} - \cancel{5}$ 

20 ボキサミドの調製

「製造例107の化合物は、3、6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン

酸、5-アミノ-1,2,4-チアジアゾール、3-メルカプト-6-メチルーピリジン及び3-メルカプト-5-メチル-1,2,4-トリ アゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれ らと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

5  $^{1}$  HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 62 (3H, s), 2. 64 (3H, s), 6. 99 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 20-7. 35 (2H, m), 7. 77 (1H, dd, J=2.0, 8.0Hz), 8. 35 (1H, s), 8. 63 (1H, brs)

ESI-MS (m/e): 443 [M+H] +

## 10 製造例108

3-(4-ヒドキシエチルオキシーフェニルスルファニル) -6-(4 H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3 -メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジ

15 <u>ンカルボキサミドの調製</u>

20

製造例 108 の化合物は、3, 6-ジクロロー2-ピリジンカルボン酸、5-アミノー3-メチルー1, 2, 4-チアジアゾール、4-ヒドロキシエチルオキシーチオフェノール及び3-メルカプトー1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。1 HNMR (CDC1。)  $\delta$ : 2: 63 (3H, s), 3: 99 (2H,

m), 4. 13 (2H, m), 7. 00-7. 08 (3H, m), 7. 25 (1H, d, J=8.4Hz), 7. 49 (2H, d, J=8.7Hz), 8. 36 (1H, s)

 $ESI-MS (m/e): 488 [M+H]^{+}$ 

5 製造例109

3-(4-ジェチルカルバモイルメチルオキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 10 製造例109の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾール、4-ジエチルカルバモイルメチルオキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 15 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 72 (6H, s), 7. 02 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 03 (1H, d, J=8.0Hz), 7. 2 0 (1H, d, J=8.0Hz), 7. 44 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 66 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 78 (2H, d, J=8.4Hz), 8. 31 (1H, s)
- 20 ESI-MS (m/e): 542 [M+H] +

## 製造例110

5

10

15

3-(6-シクロプロピルーピリジン-3-イルスルファニル)-6- (4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N- (チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例110の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾール、6-シクロプロピル-3-メルカプトーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0. 70-1. 38 (4H, m), 1. 9 8-2. 18 (1H, m), 6. 96-7. 08 (2H, m), 7. 46 (1H, d, J=3. 2Hz), 7. 70 (1H, dd, J=2. 0, 8. 4Hz), 8. 36 (1H, s), 8. 56 (1H, d, J=2. 0Hz) ESI-MS (m/e): 453 [M+H] +

製造例111

5 製造例111の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルポン酸、2-アミノーチアゾール、3-メルカプト-6-メチルーピリジン及び3-メルカプト-5-メチル-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 57 (3H, s), 2. 64 (3H, s), 6. 96 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 02 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 20 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 25-7. 29 (1H, m), 7. 46 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 76 (1H, dd, J=2. 4, 7. 6Hz), 8. 63 (1H, brs)

15 ESI-MS (m/e): 442 [M+H] +

3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(ピラゾ

 $- \mu - 4 - 4 - 4 \mu - 2 \mu -$ 

製造例112の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾール、3-メルカプト-6-メチルーピリジン及び4-メルカプトーピラゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 62 (3H, s), 6. 88 (1H, m), 7. 05 (1H, m), 7. 24 (1H, d, J=8. 9Hz), 7.

10 30-7.68 (3H, m), 7.72 (1H, dd, J=1.1, 8.9 Hz), 7.76-7.82 (1H, m), 8.60 (1H, d, J=1.1 Hz)

ESI-MS(m/e): 427[M+H] +

製造例113

15

20 製造例113の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-ヒドロキシ-1, 2, 4-チアジアゾール、6-

エトキシー 3 ーメルカプトーピリジン及び 3 ーメルカプトー1, 2, 4 ートリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。 
<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 4 3 (3 H, t, J = 6. 9 H z), 2. 0 6 (3 H, s), 4. 4 2 (2 H, q, J = 6. 9 H z), 6. 8 5 (1 H, d, J = 9. 0 H z), 7. 0 8 (1 H, d, J = 9. 0 H z),

7. 29 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 69 (1H, dd, J=9.0Hz), 0, 2.1Hz), 8. 31 (1H, d, J=2.1Hz), 8. 37 (1H, s)

10 ESI-MS (m/e): 473 [M+H] + 製造例114

5

15

20

3 - (4 - ジメチルアミノスルホニルーフェニルスルファニル) - 6 - (4 H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例114の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾール、4-ジメチルアミノスルホニルーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 72 (6H, s), 7. 02 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 03 (1H, d, J=8.0Hz), 7. 2 0 (1H, d, J=8.0Hz), 7. 44 (1H, d, J=3.6Hz), 7. 66 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 78 (2H, d, J=8.4Hz), 8. 33 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 520 [M+H] +

製造例115

5

15

3-(5-7)ルオローピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H 10 -[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1,2,4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例115の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチル-1,2,4-チアジアゾール、5-フルオロ-3-メルカプトーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 59 (3H, s), 7. 02 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 30 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 6

20 0-7. 75 (1H, m), 8. 41 (1H, s), 8. 50-8. 65 (2H, m)

ESI-MS (m/e): 447 [M+H] \* 製造例116

3-(2,3-ジヒドロベンゾフラン-5-イルスルファニル)-6- (4H-[1,2,4]-リアゾール-3-イルスルファニル)-N- (3-メチル-[1,2,4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 1 1 6 の化合物は、製造例 1 と同様の方法により得られる 6 ークロロー3 ー (4 ーメトキシーフェニルメチルスルファニル) ー N ー (3 10 ーメチルー1, 2, 4 ーチアジアゾールー5 ーイル) ー 2 ーピリジンカルボキサミド、5 ーヨードー2, 3 ージヒドロベンゾフラン及び 3 ーメルカプトー1, 2, 4 ートリアゾールを用いて、製造例 6 6 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせて製造することができる。

15 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 61 (3H, s), 3. 25 (2H, t, J=8. 4Hz), 4. 65 (2H, t, J=8. 4Hz), 6. 8 5 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 05 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 06-7. 33 (3H, m), 7. 78 (1H, dd, J=2. 4, 8. 5Hz), 8. 31 (1H, s)

20 ESI-MS (m/e): 470 [M+H] + 製造例117

3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-([1, 2, 4] -トリアジン-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 5 製造例117の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノ-1,2,4-トリアジン、4-メトキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3.84 (3H, s), 6.95 (2H, d, J=8.8Hz), 7.00 (1H, d, J=8.8Hz), 7.1 (1H, d, J=8.8Hz), 7.44 (2H, d, J=8.8Hz), 8.40 (1H, s), 8.63 (1H, d, J=2.4Hz), 8.9 (1H, d, J=2.4Hz)
- 15 ESI-MS (m/e): 439 [M+H] + 製造例118

5

10

3-(4-カルボキシーフェニルスルファニル)-6-(5-メチルー[1,2,4]トリアゾールー3ーイルスルファニル)-N-(3-メチルー[1,2,4]ーチアジアゾールー5ーイル)-2ーピリジンカルボキサミドの調製

製造例118の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチル-1, 2, 4-チアジアゾール、4-カルボキシーチオフェノール及び3-メルカプト-5-メチル-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 46 (3H, s), 2. 52 (3H, s), 7. 00 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 13 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 52 (2H, d, J=7.8Hz), 8. 01 (2H, d, J=8.0Hz)

15 ESI-MS (m/e): 486 [M+H] + 製造例119

3-(6-x++)-ピリジン-3-(4H)- [1, 2, 4] トリアゾール-3-(ルスルファニル) - N-(ピラジン-2-(イル)) - 2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 5 製造例119の化合物は、3,6-ジクロロー2ーピリジンカルボン酸、2-アミノーピラジン、6-エトキシー3ーメルカプトーピリジン及び3-メルカプトー1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 43 (3H, t, J=6.9Hz), 4. 41 (2H, q, J=6.9Hz), 6. 83 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 06 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 27 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 69 (1H, m), 8. 29-8. 35 (2H, m), 8. 40 (1H, m), 8. 42 (1H, s), 9. 75 (1H,

ESI-MS (m/e):453 [M+H] + 製造例120

m)

10

3-(イミダゾ-[1, 2-a]-ピリジン-6-イルスルファニル) -6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)- 2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例120の化合物は、製造例1と同様の方法により得られる6-クロロ-3-(4-メトキシーフェニルメチルスルファニル)-N-(3-メチル-1,2,4-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、6-ヨードーイミダゾー[1,2-a]-ピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例66と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ:3.30 (3H, s), 7.10-7. 40 (3H, m), 7.60-7.80 (2H, m), 7.97 (1H, s), 8.60-8.80 (1H, m), 8.93 (1H, s) ESI-MS (m/e):468 [M+H] <sup>+</sup> 製造例121

製造例121の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチル-1,2,4-チアジアゾール、3-メルカプト-2-メチルーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 59 (3H, s), 2. 62 (3H, s), 6. 84 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 20-7. 35 (2H, m), 7. 80-7. 92 (1H, m), 8. 43 (1H, s), 8. 60-8. 68 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 443 [M+H] + 製造例122

3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]) トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(チアゾロ [4,5] -b] ピリジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 5 製造例122の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾロ[4,5-b]ピリジン、4-メトキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3.88 (3H, s), 7.01 (2H, d, J=8.8Hz), 7.03 (1H, d, J=8.0Hz), 7.0 2-7.26 (1H, m), 7.50 (2H, d, J=8.8Hz), 8.23 (1H, d, J=8.0Hz), 8.52 (1H, s), 8.59 (1H, s)
- 15 ESI-MS (m/e): 494 [M+H] + 製造例123

 $3 - (5 - \cancel{3} + \cancel{1} - \cancel{2} + \cancel{1} + \cancel{2} + \cancel{2}$ 

5 ルポキサミドの調製

10

製造例123の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチル-1,2,4-チアジアゾール、3-メルカプト-5-メチルーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 40 (3H, s), 2. 60 (3H, s), 6. 99 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 22-7. 30 (1H, m), 7. 71 (1H, s), 8. 40 (1H, s), 8. 55 (2H, m)

15 ESI-MS (m/e): 443 [M+H] + 製造例124

3-(4,4-ジフルオロメチルオキシーフェニルスルファニル)-6 -(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N -(ピラジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 5 製造例124の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 2-アミノーピラジン、4,4-ジフルオロメチルオキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 6. 62 (1H, t, J=73Hz), 7. 05 (1H, d, J=9.0Hz), 7. 20-7. 30 (3H, m), 7. 60 (2H, d, J=8.7Hz), 8. 30-8. 43 (2H, m), 8. 41 (1H, brs), 9. 78 (1H, brs) ESI-MS (m/e): 474 [M+H] <sup>+</sup>
- 15 製造例125

3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル) -6-(4H-1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-(1-メチル-1H-[1, 2]-ピラゾール<math>-3-イル) -2-ピリジンカル

5 ボキサミドの調製

10

製造例125の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノ-1-メチル-1H-[1,2]ピラゾール、3-メルカプト-6-メチルーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと

常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 64 (3H, s), 3. 89 (3H, s), 6. 91 (1H, m), 6. 97 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 17-7. 36 (3H, m), 7. 79 (1H, m), 8. 31 (1H, s), 8. 63 (1H, m)

15 ESI-MS (m/e): 425 [M+H] \* 製造例126

5 ピリジンカルボキサミドの調製

製造例126の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチル-1,2,4-チアジアゾール、6-ヒドロキシエチル-3-メルカプト-ピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\hat{o}$ : 2. 57 (3H, s), 3. 04 (2H, t, J=6.0Hz), 3. 97 (2H, t, J=6.0Hz), 6. 9 8 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 20 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 30 (1H, d, J=8.0Hz), 7. 78 (1H, dd, J=2.

15 4, 8. 0 Hz), 8. 3 2 (1 H, s), 8. 5 7 (1 H, d, J = 2. 4 Hz)

ESI-MS (m/e): 473 [M+H] +

製造例127

## 5 の調製

10

製造例127の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-メルカプト-1-メチル-1H-[1,2]ピラゾール、4-フルオローチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 85 (3H, s), 6. 89 (1H, brs), 6. 97 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 11-7. 21 (3H, m), 7. 30 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 57 (2H, m), 8. 35 (1H, s)

15 ESI-MS (m/e): 428 [M+H] <sup>+</sup> 製造例128

3-(2-x+y-1)-6-(4+y-1)-6-4+y-1 y-2-x-1 y-3-4 y-2-x-1 y-3-4 y-3-4

5 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例128の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチル-1,2,4-チアジアゾール、6-メルカプト-2-メチルーイミダゾー[1,2-a]ピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造するこ

<sup>1</sup> HNMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2. 34 (3H, s), 2. 50 (3 H, s), 7. 10-7. 20 (2H, m), 7. 28 (1H, d, J= 8. 4Hz), 7. 49 (1H, d, J=9. 2Hz), 7. 70 (1H,

15 s), 8. 70 (1 H, brs), 8. 83 (1 H, s) ESI-MS (m/e): 482 [M+H] +

製造例129

とができる。

10

 $3-(6-\cancel{1})-(4H-\cancel{1})-(6-\cancel{1})-(4H-\cancel{1})-(6-\cancel{1$ 

5 ピリジンカルボキサミドの調製

10

15

製造例129の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチル-1,2,4-チアジアゾール、3-メルカプト-6-メチルーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 59 (3H, s), 4. 65 (2H, s), 6. 97 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 23 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 26 (1H, d, J=7. 6Hz), 7. 74 (1H, dd, J=2. 0, 7. 6Hz), 8. 34 (1H, s), 8. 54 (1H, d, J=2. 0Hz)

ESI-MS (m/e): 459 [M+H] + 製造例130

5 ル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 130 の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチル-1, 2, 4-チアジアゾール、4-ヒドロキシエチル-チオフェノール及び3-メルカプト-4-メチル-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 61 (3H, s), 2. 93 (2H, t, J=6. 4Hz), 3. 72 (3H, s), 3. 92 (2H, t, J=6. 4Hz), 7. 06 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 11 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 35 (2H, d, J=8. 0Hz), 7.

15 47 (2H, d, J = 8.0 Hz), 8.38 (1H, s) ESI-MS (m/e): 486 [M+H] +

製造例131

10

5 2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例131の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 5-アミノ-3-メチルーチアジアゾール、3-メルカプト-6-メチルーピリジン及び5-ヒドロキシ-3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2. 53 (3H, s), 2. 65 (3H, s), 7. 13-7. 71 (3H, m), 7. 84-7. 98 (1H, m), 8. 43-8. 63 (1H, m)

ESI-MS (m/e): 459 [M+H] +

15 製造例132

10

3-(1-メチル-1H-インダゾール-5-イルスルファニル)<u>-</u>6 - (3-メチル- [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジンカルボキサミドの調製

- 製造例132の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン 5 酸、5-アミノ-3-メルカプト-1,2,4-チアジアゾール、5-メルカプト-1-メチル-1H-インダゾール及び3-メルカプト-1, 2、4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた 方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができ る。
  - <sup>1</sup> HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 53 (3H, s), 4. 03 (3H, s), 6.87 (1H, d, J = 8.8Hz), 7.06 (1H, d, J $= 8.8 \,\mathrm{Hz}$ ),  $7.39 - 7.45(2 \,\mathrm{H}, \mathrm{m})$ ,  $7.94(2 \,\mathrm{H}, \mathrm{m})$ , 8.27 (1H, s)
- $ESI-MS (m/e): 482 [M+H]^{+}$ 15 製造例133

10

 $3 - (3 - \lambda + \mu - [1, 2, 4] - \mu )$ **ゾールー3ーイルスルファニル)-N-(3-メチル-[1,2,4]** 20

<u>ーチアジアゾールー5ーイル)ー2ーピリジンカルボキサミドの調製</u>製造例133の化合物は、3,6ージクロロー2ーピリジンカルボン酸、5-アミノー3-メルカプトー1,2,4-チアジアゾール、7ーメルカプトー3ーメチルー[1,2,4]-トリアゾロー[4,3-a]ーピリジン及び<math>3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (DMSO-d<sub>6</sub>) δ: 2. 49 (3H, s), 2. 67 (3 H, s), 6. 82-6. 87 (1H, m), 7. 19 (1H, d, J= 10 8. 8Hz), 7. 57 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 86 (1H, s), 8. 35 (1H, d, J=7. 2Hz), 8. 70-8. 90 (1 H, brs)

ESI-MS(m/e):483 [M+H] + 製造例134

15

5

3-(1-オキシ-6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチルー[1,2,4]ーチアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

20 製造例134の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、5-アミノ-3-メチルーチアジアゾール、3-メルカプト-6-メチ

ルー1ーオキシーピリジン及び3ーメルカプトー1, 2, 4ートリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 58 (3H, s), 2. 61 (3H, s), 7. 16 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 32 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 40-7. 45 (2H, m), 8. 38 (1H, s), 8. 43 (1H, brs)

ESI-MS (m/e): 459 [M+H] +

製造例135

10

3-(6-ヒドロキシメチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6 -(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N -(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2ピリジンカルボキサミドの調製

15 製造例135の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 5-アミノ-3-メチルーチアジアゾール、6-ヒドロキシメチル-3 -メルカプトーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

20 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 62 (3H, s), 4. 80 (2H, s), 7. 01 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 26 (1H, d, J

 $= 8.8 \,\mathrm{Hz}$ ), 7.56 (1H, d, J=8.0 Hz), 7.91 (1 H, dd, J=8.0 Hz; 1.2 Hz), 8.36 (1H, s), 8.65 (1H, d, J=1.2 Hz)

ESI-MS (m/e): 459 [M+H]

## 5 製造例136

# 10 の調製

15

製造例136の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノ-1-メチル-1H-[1,2]ピラゾール、4-メトキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 82 (3H, s), 3. 83 (3H, s), 6. 80 (1H, d, J=2. 4Hz), 6. 93 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 94 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 08 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 25 (1H, d, J=2. 4Hz), 7.

20 43 (2H, d, J = 8.8Hz), 8.32 (1H, s) ESI-MS (m/e): 440 [M+H] +

製造例137

5 ーピラゾールー3ーイル)ー2ーピリジンカルボキサミドの調製

製造例137の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノ-1H-[1,2] ピラゾール、4-フルオロチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせるこ

<sup>1</sup> HNMR (CDC13) δ: 6.87 (1H, bs), 6.94 (1H, d, J=8.4Hz), 7.12-7.18 (3H, m), 7.45-7.53 (3H, m), 8.30 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 414 [M+H] +

15 製造例138

10

とにより製造することができる。

3-(6-メトキシーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-1)- [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルポキサミドの調製

- 5 製造例138の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 5-アミノ-3-メチルーチアジアゾール、3-メルカプト-6-メトキシーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 63 (3H, s), 4. 00 (3H, s), 6. 88 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 07 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 29 (1H, d, J=8. 7Hz), 7. 70 (1H, dd, J=8. 7Hz), 7. 70 (1H, dd, J=8. 7, 2. 1Hz), 8. 31-8. 40 (2H, m) ESI-MS (m/e): 459 [M+H] <sup>+</sup>
- 15 製造例139

20 2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例139の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、 5- アミノ-3-メチル-1,2,4-チアジアゾール、4-(1H- イミダゾール-1-イル)チオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。  $^1$  HNMR (CDC1 $_3$ )  $\delta$ :2.57(3H,s),7.03(1H,d,J=8.8Hz),7.16(2H,brs),7.31(1H,brs),7.48(1H,d,J=8.4Hz),7.65(2H,d,J=8.4Hz),7.92(1H,s)

10 ESI-MS (m/e): 494 [M+H] +

製造例140

5

15

20

3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1H-[1, 2] -ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例140の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノ-1H-[1,2]-ピラゾール、4-メトキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDC13)  $\delta$ : 6.86 (1H, d, J=2.6Hz),

6. 98 (2H, d, J=8.8Hz), 6. 99 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 17 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 47 (2H, d, J=8.8Hz), 7. 50 (1H, d, J=2.6Hz), 8. 34 (1H, s)

5 ESI-MS (m/e): 426 [M+H] <sup>+</sup> 製造例141

15

3-(6-メトキシーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H) -[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-10 メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド の調製

製造例141の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノ-1-メチル-1H-ピラゾール、3-メルカプト-6-メトキシーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 81 (3H, s), 3. 95 (3H, s), 6. 76 (1H, d, J=2. 4Hz), 6. 80 (1H, d, J=8. 4Hz), 6. 93 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 10 (1

H, d, J = 8.4 Hz), 7. 25 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7. 65 (1H, dd, J = 8.4 Hz, 2.0Hz), 8. 28 (1H, d, J = 2.0 Hz), 8. 36 (1H, s), 10. 11 (1H, s) ESI-MS (m/e): 441 [M+H]

#### 5 製造例142

#### 10 の調製

15

20

製造例 142 の化合物は、3, 6-ジクロロー2-ピリジンカルボン酸、3-アミノー1-メチルー1 H-ピラゾール、3-メルカプトー6-エトキシーピリジン及び3-メルカプトー1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 43 (3H, t, J=6.9Hz), 3. 87 (3H, s), 4. 42 (2H, q, J=6.9Hz), 6. 8 3 (1H, d, J=8.7Hz), 6. 93 (1H, d, J=2.1Hz), 7. 02 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 22 (1H, d, J=8.7Hz), 7. 32 (1H, d, J=2.1Hz), 7. 69 (1H, d

d, J = 8.7, 2. 4 H z), 8. 25 - 8.39 (2 H, m) ESI-MS (m/e): 455 [M+H] +

製造例143

10 オフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、 製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合 わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 45 (3H, s), 3. 82 (3H, s), 4. 49 (2H, s), 6. 83 (1H, d, J=2.0Hz), 6.

15 96 (1 H, d, J = 8.8 Hz), 7.09 (2 H, d, J = 8.8 Hz), 7.25 (1 H, d, J = 2.0 Hz), 7.40 (2 H, d, J = 7.6 Hz), 7.51 (2 H, d, J = 7.6 Hz), 8.31 (1 H, s), 10.14 (1 H, s)

ESI-MS (m/e): 440 [M+H] +

20 製造例 1 4 4

3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(4,5-ジメチルチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

- り 製造例144の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4,5-ジメチルーチアゾール、4-メトキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。
- 10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 29 (3H, s), 2. 33 (3H, s), 3. 87 (3H, s), 6. 98-7. 03 (3H, m), 7. 21 (1H, d, J=8.6Hz), 7. 48 (2H, d, J=8.6Hz), 8. 29 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 471 [M+H] +

15 製造例 1 4 5

3-(4-フルオローフェニルスルファニル)-6-(4,5-ジメチ

N-4H-[1, 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) - N - (4 - メトキシメチルーチアゾールー2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミドの調製

製造例145の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4-メトキシメチル-チアゾール、4-フルオローチオフェノール及び3-メルカプト-4,5-ジメチル-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDC13) δ: 2. 60 (3H, s), 3. 47 (3H, s), 3. 62 (3H, s), 4. 50 (2H, s), 6. 93 (1H, s), 6. 98 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 07 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 16 (2H, dd, J=8. 8, 8. 8Hz), 7. 53 (2H, dd, J=5. 2, 8. 8Hz)

ESI-MS (m/e): 503 [M+H] +

15 製造例146

5

3-(4-(1-メトキシエチル)-フェニルスルファニル)-6-(4 H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チ アゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

20 製造例 1 4 6 の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノーチアゾール、4-(1-メトキシエチル)-チオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造

例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 1. 27 (3H, d, J=6. 4Hz),
3. 30 (3H, s), 4. 36 (1H, d, J=6. 4Hz), 7. 0
3 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 05 (1H, d, J=8. 8Hz),
7. 23 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 41 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 47 (1H, d, J=3. 6Hz), 7. 54 (2H, d, J=8. 0Hz), 8. 35 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 471 [M+H]

## 10 製造例147

5

3-(4-7)ルオローフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4])トリアゾール-3-4ルースルファニル)-N-(4-1)トリアゾール-2-4ル)-2-1ピリジンカルボキサミドの調製

15 製造例 1 4 7 の化合物は、3,6 - ジクロロー2 - ピリジンカルボン酸、2 - アミノー4 - ヒドロキシメチルーチアゾール、4 - フルオローチオフェノール及び3 - メルカプトー1,2,4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

20  $^{1}$  HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4. 60 (2H, s), 6. 84 (1H,

s), 6. 93 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 06-7. 16 (3H, m), 7. 40-7. 60 (2H, m), 8. 31 (1H, s)
ESI-MS (m/e): 461 [M+H] +
製造例148

5

3-(4-メトキシ-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]) トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(5-トリフルオロメチルチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 1 4 8 の化合物は、3,6 - ジクロロ-2 - ピリジンカルボン 10 酸、2 - アミノ-5 - トリフルオロメチルーチアゾール、4 - メトキシーチオフェノール及び3 - メルカプト-1,2,4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3.86 (3H, s), 6.97-7.0 15 5 (3H, m), 7.22-7.27 (1H, m), 7.47 (2H, d, J=8.8Hz), 7.80 (1H, s), 8.39 (1H, s) ESI-MS (m/e): 509 [M-H] -製造例149

3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]) トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(4-トリフルオロメチルチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例149の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノ-4-トリフルオロメチル-チアゾール、4-メトキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

10 <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3.85 (3H, s), 6.96-7.0 0 (3H, m), 7.17 (1H, d, J=8.0Hz), 7.44-7. 47 (3H, m), 8.37 (1H, s) ESI-MS (m/e): 511 [M+H] <sup>+</sup> 製造例150

15

3-(3-7)ルオロー4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4) H -[1,2,4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例 150 の化合物は、 3 , 6-ジクロロー 2-ピリジンカルボン酸、 2-アミノーチアゾール、 3-フルオロー 4-メトキシーチオフェノール及び 3-メルカプトー 1 , 2 , 4-トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 95 (3H, s), 7. 01-7. 0 6 (3H, m), 7. 23-7. 32 (3H, m), 7. 47 (1H, d, J=4. 0Hz), 8. 32 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 461 [M+H]

10

5

15 製造例 1 5 1 の化合物は、 3 , 6 - ジクロロー 2 - ピリジンカルボン酸、 2 - アミノーチアゾール、 4 - (1 , 1 - ジメチルー 1 - ヒドロキシメチル) - チオフェノール及び 3 - メルカプトー 1 , 2 , 4 - トリアゾールを用いて、製造例 1 と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 63 (6H, s), 6. 99-7. 0 3 (2H, m), 7. 18 (1H, d, J=8. 4Hz), 7. 39 (1 H, d, J=3. 6Hz), 7. 51 (2H, d, J=8. 4Hz), 7. 58 (2H, d, J=8. 4Hz), 8. 30 (1H, s)

5 ESI-MS (m/e): 471 [M+H] + 製造例152

製造例152の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノ-1-メチル-1H-[1,2]ピラゾール、3,4-ジフルオローチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 84 (3H, s), 6. 82 (1H, d, J=2.0Hz), 6. 94 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 1 5 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 20-7.41 (4H, m), 8.

20 33 (1 H, s)

15

 $ESI-MS(m/e):446[M+H]^{+}$ 

製造例153

5 ミドの調製

10

製造例153の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノ-1-メチル-1H-[1,2]ピラゾール、3,5-ジフルオローチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3.81 (3H, s), 6.81 (1H, d, J=2.8Hz), 6.83-6.90 (1H, m), 7.04-7. 06 (2H, m), 7.16 (1H, d, J=8.8Hz), 7.27 (1H, d, J=2.8Hz), 8.27 (1H, s)

15 ESI-MS (m/e): 446 [M+H] + 製造例154

3-(1-メチル-2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-インドール-5-イルスルファニル) -6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール

製造例154の化合物は、3, 6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノ-1-メチル-1H-[1, 2]ピラゾール、5-メルカプト-1-メチル-1, 3-ジヒドロ-インドール-2-オン及び3-メルカプト-1, 2, 4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 15 (3H, s), 3. 48 (2H, s), 3. 76 (3H, s), 6. 75 (1H, d, J=2.4Hz), 6. 83 (1H, d, J=8.0Hz), 6. 88 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 02 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 23 (1H, d, J=2.4Hz), 7. 31 (1H, d, J=1.6Hz), 7. 41 (1H, dd, J=8.0, 1.6Hz), 8. 22 (1H, s)

15 ESI-MS (m/e): 479 [M+H] + 製造例155

3-(6-メチルーピリジン-3-スルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-([1,2,4]20トリアゾロピリジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドの調製製造例155の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、2-アミノー[1,2,4]トリアゾロピリジン、3-メルカプト

-6-メチルーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 2. 58 (3H, s), 6. 93 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 01 (1H, t, J=6. 4Hz), 7. 1 6 (1H, d, J=8. 8Hz), 7. 24 (1H, d, J=8. 0Hz), 7. 51-7. 60 (2H, m), 7. 73 (1H, dd, J=8. 0, 2. 4Hz), 8. 32 (1H, s), 8. 53 (1H, s), 8. 60 (1H, d, J=6. 4Hz)

10 ESI-MS (m/e): 462 [M+H] \* 製造例156

20

製造例156の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノ-1-メチル-1H-[1,2]ピラゾール、4-エトキシメチルーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1. 28 (3H, t, J=6.8Hz),

3. 60 (2H, q, J=6.8Hz), 3.83 (3H, s), 4.5 4 (2H, s), 6.85 (1H, d, J=2.0Hz), 6.98 (1 H, d, J=8.8Hz), 7.10 (1H, d, J=8.8Hz), 7. 26 (1H, d, J=2.0Hz), 7.41 (2H, d, J=8.0Hz), 7.51 (2H, d, J=8.0Hz), 8.31 (1H, s) ESI-MS (m/e): 468 [M+H] +

5

15

3-(6-オキソ-1, 6-ジヒドローピリジン-3-イルスルファニ10 ル) -6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-(1-メチル-1H-[1, 2]-ピラゾール-3-イル) -2-ピリジンカルボキサミドの調製

製造例157の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノ-1-メチル-1H-[1,2]ピラゾール、3-メルカプト-6-メトキシーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 86 (3H, s), 6. 63 (1H, d, J=9. 3Hz), 6. 85 (1H, d, J=2. 1Hz), 7. 2

20 1 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 27 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 33 (1H, m), 7. 45 (1H, brd, J=9. 3Hz), 7. 58 (1H, d, J=2. 1Hz), 8. 35 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 427 [M+H] +

製造例158

製造例158の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノ-1-メチル-1H-[1,2]ピラゾール、3-メルカプト-6-メトキシーピリジン及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこれらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4. 00 (3H, s), 6. 84-6. 9 4 (2H, m), 7. 02 (1H, d, J=9. 0Hz), 7. 22 (1 H, d, J=9. 0Hz), 7. 52 (1H, m), 7. 70 (1H, m), 8. 31-8. 40 (2H, m)

ESI-MS (m/e): 427 [M+H] +

製造例159

10

15

5 ーピリジンカルボキサミドの調製

10

15

製造例159の化合物は、3,6-ジクロロ-2-ピリジンカルボン酸、3-アミノ-1-メチル-1H-[1,2]ピラゾール、4-ヒドロキシエチルオキシーチオフェノール及び3-メルカプト-1,2,4-トリアゾールを用いて、製造例1と同様の方法、これに準じた方法又はこ

れらと常法とを組み合わせることにより製造することができる。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>) δ: 3. 73 (3H, s), 3. 85 (3H, s), 4. 00 (2H, m), 4. 13 (2H, m), 6. 87 (1H, d, J=2.1Hz), 6. 95-7. 06 (3H, m), 7. 24-7. 31 (2H, m), 7. 46 (2H, d, J=8.7Hz), 8. 41 (1H, s)

ESI-MS (m/e): 484 [M+H] +

以下に、本発明に係る化合物の調製に用いられる化合物の製造方法を参 考例1-6として記載する。

20 5-メトキシメチル-3-メルカプト-1, 2, 4ートリアゾールの調

## 製

5

チオセミカルバジド 2. 09g (0. 0230 m o 1) のピリジン溶液 (15 m 1) にメトキシアセチルクロライド 2. 82g (0. 023 m o 1)を加え室温で一昼夜撹拌した。反応溶液を濃縮し、メタノール (10 m 1)、25 重量%のナトリウムメトキシドのメタノール溶液(8 m 1)を加え一昼夜加熱環流した。室温に冷却後、溶媒を留去し、濃塩酸を加え酸性にした。析出した固体を濾過後、蒸留水で洗浄、乾燥して表題化合物 1. 0g (収率 33%)を得た。

<sup>1</sup> HNMR (DMSO)  $\delta$ : 3. 24 (3H, s), 4. 29 (2H, s) 10 ESI-MS (m/e): 146 [M+H] <sup>+</sup>

# 参考例2

# 2-アミノー4-メトキシメチルチアゾールの調製

ジクロロアセトン13.4g(106mmol)のジメトキシエタン溶液(120ml)に、チオウレア8.06g(106mmol)を加え、55度で3時間撹拌した。反応液を濃縮し、得られた白色固体にメタノール(200ml)及び硫酸マグネシウム15.1g(125mmol)を加え、3日間加熱還流した。反応混合物をセライト濾過し、濾液を濃縮後、クロロホルムと飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で分配した。有機20層を乾燥、濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル)及びヘキサンー酢酸エチルの混合溶媒(4:1)による結晶化で精製することにより、表題化合物6.59g(収率:43%)を黄色固体として得た。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 44 (3H, s), 4. 34 (2H,

s), 6. 45 (1H, s) ESI-MS (m/e):145 [M+H] +

参考例3

20

5 4-アセチル-2-アミノチアゾールの調製

2-(tert-ブチルオキシカルボニルアミノ)-4-カルボキシチアゾール1.30g(5.14mmol)のN、N-ジメチルホルムアミド溶液(30ml)にN、O-ジメチルヒドロキシアミン塩酸塩660mg(6.77mmol)、トリエチルアミン1.40ml(9.96

10 mmol)、N-ヒドロキシベンゾトリアゾール水和物1.10g(8.14mmol)及び1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩1.60g(8.35mmol)を順次加えた後、室温で5日間撹拌した。反応液を濃縮し、残渣に酢酸エチルを加え、1N-塩酸水溶液、水及び飽和食塩水溶液で洗浄し、乾燥、減圧下に濃縮し、アミド体1.35g(収率:91%)を油状物として得た。

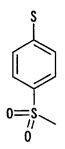
先に得られたアミド体920mg(3.20mmol)のテトラヒドロフラン溶液(40ml)を-78度に冷却し、メチルリチウムージエチルエーテル溶液18.0ml(18.0mmol)を加え、7時間撹拌した。反応液に塩化アンモニウム飽和水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水で洗浄後、乾燥、濃縮し、アセチル体666mg(収率:86%)を油状物として得た。

先に得られたアセチル体のクロロホルム溶液 (10ml) にトリフルオロ酢酸 5mlを加え、室温で1時間半撹拌した。反応液を濃縮し、飽和

炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し、濾別して表題化合物 1 4 9 mg(収率:59%)を白色固体として得た。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2. 48 (3H, s), 7. 35 (1H, s)

5 ESI-MS  $(m/e): 143 [M+H]^+$ 



10

4-メチルチオフェノール5.0g(36mmo1)のクロロホルム溶液(150ml)に、氷冷下、35%過酸化水素水18ml及びメチルトリオキソレニウム180mg(0.72mmo1)を加えた後、室温で30分撹拌した。反応液に氷冷下、二酸化マンガンを加え、室温で4時間撹拌した後、飽和食塩水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水溶液で洗浄した後、乾燥及び濃縮し、4-メチルスルホニルフェノール5.0g(収率:81%)を白色固体として得た。

得られた4-メチルスルホニルフェノール5.0g(29mmo1)の N, N-ジメチルホルムアミド溶液(100ml)に、1, 4-ジアザビシクロ[2.2.2]オクタン6.5g(58mmol)及びジメチルチオカルバモイルクロライド5.4g(44mmol)を加えた後、75度で4時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水溶液で洗浄した。

20 乾燥及び濃縮後、得られた残渣をヘキサンークロロホルムの混合溶媒より再結晶し、O-4-メチルスルホニルフェニルジメチルチオカーバメート4.8g(収率:63%)を白色固体として得た。

# 4-メチルスルホニルベンゼンチオールの調製

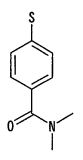
4-メチルチオフェノール5.0g(36mmol)のクロロホルム溶液(150ml)に、氷冷下、35%過酸化水素水18ml及びメチルトリオキソレニウム180mg(0.72mmol)を加えた後、室温で30分撹拌した。反応液に氷冷下、二酸化マンガンを加え、室温で4時間撹拌した後、飽和食塩水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水溶液で洗浄した後、乾燥及び濃縮し、4-メチルスルホニルフェノール5.0g(収率:81%)を白色固体として得た。

得られた〇-4-メチルスルホニルフェニルジメチルチオカーバメ 10 一ト4.8g(18mmol)を180度で10時間撹拌し、室温に戻した後、メタノール10mlを加えた。その反応溶液に2N-水酸化ナトリウム水溶液(10ml)を加え、8時間30分加熱還流した。反応溶液に1N-塩酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水溶液で洗浄した。乾燥及び濃縮後、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1-クロロホルム:メタノール=10:1)により精製し、表題化合物3.6g(収率:100%)を白色固体として得た。

<sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 04 (3H, s), 3. 69 (1H, s), 7. 63 (2H, d, J=7. 6Hz), 7. 87 (2H, d, J=7. 6Hz)

参考例 5

20



# 4 - ジメチルカルバモイルベンゼンチオールの調製

4 - メチルチオ安息香酸 1. 3 0 g (5. 1 4 mm o 1) のテトラヒドロフラン溶液(5 0 m 1) にカルボニルジイミダゾール 1. 5 0 g (6. 7 7 mm o 1) 及びジメチルアミンのテトロヒドロフラン溶液 4. 7 0 m 1 (8. 3 5 mm o 1) を順次加えた後、室温で 2 時間半撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え、1 N塩酸水溶液、水及び飽和食塩水溶液で洗浄した。有機層を、乾燥、濃縮し、粗生成物のアミド体 9 6 0 m g を油状物として得た。

先に得られたアミド体のクロロホルム溶液(50m1)に3-クロロ過 10 安息香酸 980mg(4.90mmol)を室温でゆっくり加え1時間 撹拌した。反応溶液に炭飽和酸水素ナトリウム水溶液を加え、30分攪 拌した後、酢酸エチルで抽出し、有機層を水及び飽和食塩水で洗浄した。 乾燥、濃縮し、粗生成物のスルホキシド体910mgを油状物として得 た。

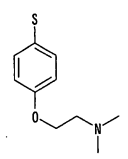
- 15 先に得られたスルホキシド体のクロロホルム溶液(20m1)に2,6 ールチジン1.56m1(13.4mmol)及びトリフルオロ酢酸無水物1.80m1(12.9mmol)を順次加え、室温で1時間攪拌した。反応溶液を濃縮し、トリエチルアミン5m1及びメタノール5m1を加え30分間攪拌した。反応溶液を濃縮し、得られた残渣にジエチ20 ルエーテルを加え、1N-塩酸水溶液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄した。有機層を、乾燥、濃縮し、表題化合物487mg(収率:62%)をオレンジ油状化合物として得た。ここで得られた粗生成物を、精製することなく次の反応に使用した。
- <sup>1</sup> HNMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3. 0 3 (3 H, s), 3. 1 4 (3 H, s), 7. 2 2 7. 3 8 (3 H, m), 7. 4 6 7. 5 2 (1 H, m) ESI-MS (m/e): 1 8 2 [M+H] <sup>+</sup>

#### 参考例6

10

15

20



## 4-ジメチルアミノエチルオキシーベンゼンチオールの調製

4-ヨードフェノール3.00g(13.6mmol)のN, N-ジメ チルホルムアミド溶液(70ml)に、ジメチルアミノエチルクロライ ド塩酸塩2. 40g(17.1mmol)及び炭酸カリウム5.83g (42.2 mm o 1) を順次加え、70度で15時間撹拌した。反応液 を水で薄め、酢酸エチルで抽出した。有機層を、水及び飽和食塩水で洗 浄した後、乾燥、濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィー (クロロホルム:メタノール=30:1) で精製することに より、ヨード誘導体840mg(収率:21%)を油状物質として得た。 先に得られたヨード誘導体 3 1 7 mg (1. 0 8 mm o l) の 2 - プロ パノール溶液 (8m1) にエチレングリコール  $120\mu1$  (2.15m)mo1)、炭酸カリウム305mg(2.21mmo1)、4-メトキシ  $- アルファートルエンチオール 1 5 0 \mu 1 (1.08 mm o 1) 及びヨ$ ウ化銅20mg(0.105mmol)を加え、反応液を40時間加熱 環流した。反応液をセライト濾過した後、濾液をクロロホルムと飽和食 塩水で分配した。有機層を乾燥、減圧下に濃縮して得られた油状物質2 98 m g に、アニソール( $180\mu1$ )及びトリフルオロ酢酸(1.5m 1) を順次に加えた後、70度で2時間撹拌した。反応液を濃縮し、 得られた粗生成物を精製することなく次の反応に使用した。

 $ESI-MS(m/e):198[M+H]^{+}$ 

# 産業上の利用可能性

式(I)で表される本発明に係る新規2-ピリジンカルボキサミド誘 導体は優れたグルコキナーゼ活性を示すことから、医薬の分野において 糖尿病、糖尿病の合併症若しくは肥満の治療及び/又は予防に有用である。

## 請 求 の 範 囲

# 1. 式(I)

**(I)** 

「式中、X¹はN、S若しくはOを示すか、炭素数1乃至6の2価の飽 和炭化水素基(該2価の飽和炭化水素基の炭素数が2以上である場合に は、該2価の飽和炭化水素基中の炭素原子の1つが、窒素原子、酸素原 子又は硫黄原子に置き換わっていてもよい)を示し、R1 は6乃至10 員のアリール基、5万至10員のヘテロアリール基、炭素数3万至7の シクロアルキル基又は低級アルキル基を示し(該R<sup>1</sup>は、アミノ基、低 級アルキル基 (低級アルキル基の水素原子が、ヒドロキシ基、低級アル 10 コキシ基、ハロゲン原子、カルバモイル基、モノ若しくはジー低級アル キルカルバモイル基、カルボキシル基、アルコキシカルポニル基、アル カノイル基、アミノ基、又はモノ若しくはジー低級アルキルアミノ基で 置換されていてもよい)、低級アルコキシ基(該低級アルコキシ基を構成 するメチレン基若しくはメチル基の水素原子が、ヒドロキシ基、ハロゲ 15 ン原子、カルバモイル基、モノ若しくはジー低級アルキルカルバモイル 基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基、アルカノイル基、アミ ノ基又はモノ若しくはジー低級アルキルアミノ基で置換されていてもよ い)、カルバモイル基、低級アルキルカルバモイル基、ジ低級アルキルカ ルバモイル基、カルバモイルアミノ基、カルバモイルオキシ基、カルボ 20 キシル基、シアノ基、スルファモイル基、トリフルオロメチル、ハロ

ゲン原子、ヒドロキシ基、ホルミル基、C2-C6アルカノイル基、N-C2-C6アルカノイルアミノ基、C1-C6アルキルチオ基、N-C1-C6アルキルスルファモイル基、N, N-ジ-C1-C6アルキルスルファモイル基、C1-C6アルキルスルフィニル基、C1-C6アルキルスルホニルアミノ基、C1-C6アルコキシカルボニル基、N-C1-6アルキルアミノ基及びN, N-ジ-C1-C6アルキルアミノ基からなる群より選択される基をR<sup>1</sup>上に1又は2個有していてもよい)、DはO又はSを示し、R<sup>2</sup>及びR<sup>3</sup>は、同一又は異なって、水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲン原子を示し、式(II)

【化1】

5

10

15



は、該環上に低級アルキル基、低級アルコキシ基、トリフルオロメチル基、ヒドロキシ基、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子が、さらに低級アルキル基で置換されていてもよい)及びハロゲン原子からなる群より選択される基を該環内に1又は2個有していてもよい、5乃至7員のヘテロアリール基又は、6至10員のアリール基を示し、式(III)

【化2】



は、式(I)の有するアミド基の窒素原子と結合した該環中の炭素原子 20 が、該環中の窒素原子と共にC=Nを形成する、単環の又は双環のヘテロアリール基(該ヘテロアリール基は、低級アルキル基、低級アルコキ

シ基、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子が、さらに低級アルキル基で、置換されていてもよい、アミノアルキル基(該アミノ基が低級アルキル基で置換されていてもよい)、アルカノイル基、カルボキシル基、アルコキシカルボニル基及びシアノ基からなる群より選択される置換基をB環内に1又は2個有していてもよい)を示す)で表される化合物又はその薬学的に許容される塩。

- 2. DがSである請求項1記載の化合物。
- 3. R<sup>2</sup> 及び R<sup>3</sup> が、共に水素原子である請求項 1 又は 2 のいずれかに 10 記載の化合物。
  - 4. A環が、該環上に低級アルキル基、低級アルコキシ基、トリフルオロメチル基、ヒドロキシ基、ヒドロキシアルキル基(該ヒドロキシアルキル基中のヒドロキシ基の水素原子が、さらに低級アルキル基で置換されていてもよい)及びハロゲン原子からなる群より選択される基を該環
- 15 内に1又は2個有していてもよい、フェニル基、イソチアゾリル基、イミダゾリル基、オキサゾリル基、チアジアゾリル基、チエニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ピリジル基、ピリミジニル基、フリル基、チアゾリル基、イソオキサゾリル基又はピラゾリル基である請求項1乃至3のいずれかに記載の化合物。
- 5. X¹が、窒素原子、硫黄原子、酸素原子、-CH₂-、-N-CH₂-、-S-CH₂-、-O-CH₂-、-CH₂-N-、-CH₂ 0-及び-CH₂-S-からなる群より選択される基である請求項1乃至4のずれかに記載の化合物。
- 6. B環が、該環を構成するC=Nの窒素原子を該環のヘテロ原子とし 25 て少なくとも1個有する、5若しくは6員のヘテロアリール基であるか、 或いは、該ヘテロアリール基とフェニル基若しくはピリジル基とが縮合

した9又は10員のヘテロアリール基である請求項1乃至5のいずれか に記載の化合物。

7. R<sup>1</sup> が、6乃至10員のアリール基、5乃至10員のヘテロアリール基又は炭素数3万至7のシクロアルキル基である請求項1乃至6のいずれかに記載の化合物。

5

15

- 8.  $R^1$  が、6乃至10員のアリール基又は5乃至10員のヘテロアリール基である請求項1乃至6のいずれかに記載の化合物。
- 9.  $R^1$  が、6乃至10員のアリール基である請求項1乃至6のいずれかに記載の化合物。
- 10 10. R<sup>1</sup> が、5 乃至10 員のヘテロアリール基である請求項1乃至6 のいずれかに記載の化合物。
  - 11. A環の置換基が、水素原子、低級アルキル基、低級アルコキシ基、 ヒドロキシ基又はヒドロキシ低級アルキル基(ヒドロキシ低級アルキル 基中のヒドロキシ基の水素原子が、低級アルキル基で更に、置換されて いてもよい)である請求項9又は10に記載の化合物。
  - 12. B環が、チアゾリル基、イミダゾリル基、イソチアゾリル基、チアジアゾリル基、トリアゾリル基、オキサゾリル基、イソキサゾリル基、ピラジニル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピラゾリル基、ピリミジニル基、ピリドチアゾリル基又はベンゾチアゾリル基である請求項9乃至11のいずれかに記載の化合物。
  - 13. B環の置換基が、水素原子、低級アルキル基、ハロゲン原子、ヒドロキシアルキル基、アミノアルキル基又はアルカノイル基である請求項1万至10のいずれかに記載の化合物。
- 14. R¹の有する置換基が、水素原子、ヒドロキシアルキル基、低級
   25 アルキル基、低級アルコキシ基、カルバモイル基、アルキルカルバモイル基、ジアルキルカルバモイル基、シアノ基、トリフルオロメチル基、

ハロゲン原子、C2-C6アルカノイル基、N-C2-C6アルカノイルアミノ基、C1-C6アルキルスルホニル基、C1-C6アルキルアミノ基又はアミノアルキル基である請求項9乃至12のいずれかに記載の化合物。

5 15. 前記式(I)

[式中、各記号は前記定義に同じ] で表される化合物が、

 $3-(4-\lambda)+2-7$  エニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]) トリアゾール-3-4 ル) $-N-(4\pi)$  - 2-4 ル -2 - ピリジンカルボキサミド、

2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(4-メチル

15 ーチアゾールー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-(シクロヘキシルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(4-メチル-チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

- 5 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(チアゾール-2 -イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

  - 2, 4] -トリアゾール-3 -イル) -N-(4 メチル- チアゾール -2 -イル) -2 -ピリジンカルボキサミド、

- 3-7 エニルスルファニルー6-(4H-[1, 2, 4]-F) ールー3-4 ルースルファニル)-N-(F アゾールー2-4 ル) ー 2 ーピリジンカルボキサミド、
- 3-(4-7)ルオローフェニルオキシ)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-7イルースルファニル)-N-(7)アゾール-2-7ル)-2-1ピリジンカルボキサミド、
- - 2, 4] トリアゾールー3 ーイルースルファニル) -N ー (チアゾール -2 ーイル) -2 ーピリジンカルボキサミド、

- -2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-(ピリジン-4-イルースルファニル)-6-(4H-[1, 2,

4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) - N - (チアゾールー2

10 -イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

2,4]トリアゾールー3-イルースルファニル)-N-(チアゾロ[5,

4-b] ピリジン-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

 $3 - (4 - \lambda) + 2 - 2$ 

- 15 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(4-メトキシメチルーチアゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、

  - 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N- (チアゾール -2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、

4」 トリアソールー3 ーイルースルファニル) - N - (チアゾールー2 ーイル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

 $3 - (4 - \lambda) + 2 \lambda + 2$ 

2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(チアゾール-

25 2-イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

3- (4-フルオローフェニルスルファニル) -6- (5-メチル-

4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-4ルースルファニル) -N-4(チアゾロ[5, 4-b]ピリジン-2-4ル)-2-ピリジンカルボキサミド、

- 5 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N- (4-メトキシメ チルーチアゾールー2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(4-メトキシメチルーチアゾールー2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
- - 3] トリアゾールー4ーイルースルファニル) -Nー (チアゾールー 2 イル) 2 ピリジンカルボキサミド、

  - [1, 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)ーNー(チア
- 15 ゾールー2ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、
  - $3 (4 \lambda) + 2 2$
  - 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(5-E) は キシメチルーチアゾールー2ーイル) -2-E リジンカルボキサミド、
    - 3-(4-フルオローフェニルスルファニル)-6-(5-メトキシ
- - 3-(6-メチル-ピリジン-3-イル-スルファニル)-6-(4
  - H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

アゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、

10

20

3-(4-h) フルオロメチルーフェニルスルファニル)-6-(4-h) H-[1,2,4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-(EFDキシエチルオキシーフェニルスルファニル)-6-(4 H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

 $3-(4-\lambda)+2-7$  エニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]) トリアゾール-3-4 ルファニル)-N-(5-3) チルアミノメチルーチアゾール-2-4 ルフ・コープリジンカルボキサミド、

 $3 - (4 - \Im x + \Im x +$ 

 $3 - (4 - \mathsf{L} \, \mathsf{F} \, \mathsf{D} + \mathsf{D} \, \mathsf{T} \, \mathsf{T} \, \mathsf{L} \, \mathsf{L}$ 

 $3 - (4 - \cancel{\forall} + \cancel{\forall}$ 

3-(4-Lドロキシーシクロヘキシルスルファニル)-6-(4H-L)1, 2, 4] トリアゾール-3-(4-L)2, -(4-L)3 - (4 - -(4+L)4) - (5 - -(4+L)4) - (7 - -(4+L)5 - -(4+L)6 - -(4+L)7 - -(4+L)8 - -(4+L)9 - -(4+

5 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(ピリダジン-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

10 3-(6-メチルーピリジン-3-イルースルファニル)-6-(4H-1) - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(ピラジン-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

15

20 H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(2 -メチル-チアゾール-4-イル) -2 -ピリジンカルボキサミド、

3-(4-i)メチルカルバモイルーフェニルスルファニル)-6-(4)H-[1,2,4]トリアゾール-3-4ルースルファニル)-N-(2-4)-メチルーチアゾール-4-4ル)-2-2-ピリジンカルボキサミド、

-メトキシメチル-チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

- 3-(1-メチル-1H-テトラゾール-5-イルースルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルースルファニル)

3-(4-7)ルオローフェニルスルファニル)-6-7ェノキシーN-(4-3) ークリンプルボキサミド、

- 3, 6-ピス-(5-メチル-[1, 3, 4] チアジアゾール-2-25 イルースルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

3-(4-)++>-フェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4])2,4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(5-メチル -チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

5 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(イソキサゾ -ル-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

- 10  $3 (4 \lambda + 2) 7x = 2 2x = 2x = 3 (4 \lambda + 2) 6 (4 2) (1$ 
  - $3 (4 \forall h + b b \forall h + b b$
  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(4-メチルカル
- 15 ボニルーチアゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、

  - 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(ピリミジン-4-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 20 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(ピリジン-2-4) イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
  - $3 (4 \lambda) + 2 2$
  - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)-N-(5-x)カルボニルーチアゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、

ーイル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-(6-x++v-ll) 3-(1

3-フェニルオキシメチル-6-(4-メチル-4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2イル)

10 - 2 - ピリジンカルボキサミド、

4] トリアゾール-3 - イルースルファニル) - N - (チアゾール-2 - イル) -2 - ピリジンカルボキサミド、

3-フェニルメチル-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-

3-(4-7)ルオローフェニルメチル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-4ルンカルボキサミド、

3 - (4 - i j j j k j k j k j k j k j k k j k k j k k j k k j k k j k k j k k j k k j k k j k k j k k j k k j k k j k k j k k j k k j k k j k k j

4] トリアゾールー3ーイルスルファニル) -N- (チアゾールー4- イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

 $3 - (4 - \Im x + 3$ 

5 - N- (チアゾール-2-イル) - 2-ピリジンカルボキサミド、

 $3-(4-\lambda)+2-7$ エニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4])トリアゾール-3-4ルスルファニル)-N-(4-2)+2シエチルーチアゾール-2-4ル)-2-2リジンカルボキサミド、

3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(5-

3-(6-メトキシカルボニル-ピリジン-3-イルスルファニル)

-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)

- N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルポキサミド、

3 - (ピリミジン-5- イルスルファニル) - 6 - (4H-[1, 2,

3-(6-E)ドロキシメチルーピリジン-3-(4) - 3

 $3 - [4 - (1 - \cancel{3} + \cancel{3} - \cancel{3} - \cancel{4} + \cancel{5}) - \cancel{7} + \cancel{5} +$ 

3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-1)1 - [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-([1, 2, 4])

10  $3 - (1 - \lambda + \lambda - 6 - \lambda + \lambda - 2 - 2 - 3 - 4 \lambda - 2 - 2 - 4 \lambda - 3 - 4 \lambda - 4 \lambda - 2 - 4 \lambda - 3 - 4 \lambda - 4 \lambda - 2 - 4 \lambda - 3 - 4 \lambda - 4 \lambda - 2 - 4 \lambda - 3 - 4 \lambda - 4 \lambda - 2 - 4 \lambda - 3 - 4 \lambda - 4 \lambda - 2 - 4 \lambda - 3 - 4 \lambda - 4 \lambda - 2 - 4 \lambda - 3 - 4 \lambda - 4 \lambda - 2 - 4 \lambda - 3 - 4 \lambda -$ 

15

 $3 - (4 - \Im x + \Im x +$ 

3-(4-llu)ジノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6-(4 H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(F)アゾール-2-イル)-2-llu

 $3-(6-\Im x + 2 \pi x +$ 

3 - ( ピラゾール - 4 - イルスルファニル) - 6 - (4H - [1, 2, 4] トリアゾール - 3 - イルスルファニル) - N - (チアゾール - 2 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

N-(3-メチルー[1, 2, 4] チアジアゾールー<math>5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

3-(4-カルバモイルメチルオキシ-フェニルスルファニル)-6

5 - (チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

-6 - (4H - [1, 2, 4] + F)

-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

10 (4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-

(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピ リジンカルボキサミド、

3 - [4 - (2 - ヒドロキシエチル - フェニルスルファニル)] - 6 -

4] -チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル)-6

- (チアゾロ[5, 4-b] ピリジン-2-イル) - 2-ピリジンカル

ボキサミド、

5

15

3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(5-メチル-4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-メチルー[1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

3-(2, 3-3) + (2 + 1) + (

20  $3-(4-\Im x + 2 \pi x$ 

3-(4-LFD+DTFNJ+D-DTTNDDTTD)-6-(4) H-[1,2,4]hJPJ-N-3-J-NJJ-N-(3) -J-J-N-[1,2,4]-J-J-N-5-J-N-2-LJ  $-\text{J}-\text{J}-N-\frac{1}{2}$ 

3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(ピラ ゾール-4-イルスルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2 -ピリジンカルボキサミド、

20

ンカルポキサミド、

- 4] トリアゾールー3ーイルスルファニル) -N-([1, 2, 4] トリ -7 アジン-3 イル) -2 ピリジンカルボキサミド、

  - 2, 4] トリアゾールー 3 ーイルスルファニル) -N (3 メチルー
  - [1, 2, 4]  $\pm r \cdot \vec{y} \cdot \vec{y} \cdot \vec{y} \vec{y$
- - $3 (1 \le 3 \lor [1, 2 a] 2 \lor 6 1 \lor$
- 25 N (3 メチル [1, 2, 4] チアジアゾール 5 イル) 2 ピリジンカルボキサミド、

 $3-(2-\chi + y)-2 = 3-(y)-3-(y)-2 = 3-(y)-6-(4H)-[1,2,4]$  トリアゾール-3-(y)-y-1 - 3-(y)-y-1 - 3-(y)-y

- 3 (4-メトキシーフェニルスルファニル) 6 (4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) N (チアゾロ[4, 5 b] ピリジン-2-イル) 2 ピリジンカルボキサミド、
  - $3 (5 \cancel{3} + \cancel{3} \cancel{4} + \cancel{5} \cancel{3} \cancel{4} + \cancel{5} \cancel{4} + \cancel{5} \cancel{5}$
- 10 チルー [1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル) 2 ピリジンカ ルボキサミド、
  - 3-(4,4-i)フルオロメチルオキシーフェニルスルファニル) -6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-(4)スルファニル) -(4) トリアゾール-3-(4) トリアゾールスルファニル) -2-(4) トリアゾール -3-(4) トリアル -3-(4)

15 - N - (3 - メチル - [1, 2, 4] - チアジアゾール - 5 - イル) - 2 - ピリジンカルボキサミド、

20

3-(1-メチル-1H-インダゾール-5-イルスルファニル)-6 -(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N -(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

3-(3-メチルー[1, 2, 4]-トリアゾロー[4, 3-a]-ピリジンー7-イルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾールー3-イルスルファニル)-N-(3-メチルー[1, 2, 4]-チアジアゾールー5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

N-(3-メチルー[1, 2, 4]-チアジアゾールー5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

- 3-(6-ヒドロキシメチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6
   -(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N
   -(3-メチルー[1, 2, 4] -チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
  - 3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-[1, 2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- - 3-(6-メトキシーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-1)1 [1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3-
- 15 メチルー [1, 2, 4] ーチアジアゾールー 5 ーイル) -2 ーピリジンカルポキサミド、

- 3-(6- + 2 + 2 2 + 2 + 2 3 4 + 2 4 +

- 5 2, 4] トリアゾールー3ーイルスルファニル) -N-(1-メチルー1H-ピラゾールー3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、 3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル)<math>-N-(4, 5-ジメチルチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 10 3-(4-7)ルオローフェニルスルファニル)-6-(4,5-3)メチル-4 H-[1,2,4]トリアゾール-3-4ルースルファニル)-N-(4-メトキシメチルーチアゾール<math>-2-4ル)-2-4リジンカルボキサミド、

アゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

- 4] トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(4-ヒドロキシメチル-チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
- - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) -N-(5-トリフルオロメチルチアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

    - 4] トリアゾールー3ーイルースルファニル) N (4 トリフルオ
- 25 ロメチルチアゾールー2ーイル)-2-ピリジンカルボキサミド、
  - 3-(3-フルオロ-4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-

(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-1イルースルファニル)-N- (チアゾール-2-1イル)-2-1ピリジンカルボキサミド、

3-[4-(1, 1-ジメチル-1-ヒドロキシメチル) - フェニルスルファニル] <math>-6-(4H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イル

2, 4] トリアゾールー 3 ーイルスルファニル) - N ー (1 ーメチルー 1 H ー [1 , 2] ーピラゾールー 3 ーイル) - 2 ーピリジンカルボキサ

10 ₹ ₺、

3-(3,5-ジフルオローフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1-メチル-1H-[1,2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、

15 3-(1-メチル-2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-インドール-5-イルスルファニル) <math>-6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール -3-イルスルファニル) -N-(1-メチル-1H-[1, 2]-ピラゾール-3-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、

25 ミド、

3-(6-オキソー1,6-ジヒドローピリジン-3-イルスルファニ

- ル) -6-(4H-[1, 2, 4] トリアゾール-3-イルスルファニル) -N-(1-メチル-1H-[1, 2] -ピラゾール-3-イル) -2-ピリジンカルボキサミド、
- 3-(6-メトキシーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4 5 H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1 H-[1, 2]-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミド、
- 10 -N-(1-メチル-1H-[1, 2]-ピラゾール-3-イル)-2 -ピリジンカルボキサミドである請求項1乃至14のいずれかに記載の 化合物又はその薬学的に許容される塩。
  - $16.3 (4 \lambda) + 2 2 + 2 -$
  - 2, 4] トリアゾール-3-イル)-N-(チアゾール-2-イル)-
- 15 2 ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される 塩。

  - 2, 4] トリアゾールー 3 ーイルースルファニル) -N ー (チアゾール 2 ーイル) -2 ーピリジンカルポキサミドである化合物又はその薬学
- 20 的に許容される塩。
  - 18.3-(4-メトキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(4-メトキシメチルーチアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

ゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

20.3-(6-メチルーピリジン-3-イルースルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-N
 -(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

21.3-(ヒドロキシエチルオキシーフェニルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

10

22.3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル) -6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル-スルファニル) -N-(チアゾール-2-イル) -2-ピリジンカルボキサミドである 化合物又はその薬学的に許容される塩。

15 23.3-(4-ヒドロキシエチル-フェニルスルファニル)-6-(4 H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル-スルファニル)-N-(チアゾール-2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

24.3-(6-メチルーピリジン-3-イルースルファニル)-6-20 (4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルースルファニル)-Nー (4-メチルーチアゾールー2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

25 - N - ([1, 2, 4] チアジアゾールー5 - 1 イル) - 2 - 1 ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

26.3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-([1,2,4]チアジアゾール-5-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

- 5 27.3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル) -6-(5-メチル-4H-[1,2,4]) トリアゾールー3ーイルスルファニル) -N-([1,2,4] チアジアゾールー5ーイル) -2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。28.3-(4-ジメチルアミノエチルオキシーフェニルスルファニル)
- 10 6 (4H [1, 2, 4] トリアゾール 3 イルスルファニル) -N (3 メチル [1, 2, 4] チアジアゾール 2 イル) 2 ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

29.3 - [4 - (2 - EFD + DED +

15 ファニル) -N-(3-メチル-[1, 2, 4]-チアジアゾール-5-イル) -2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

30.3-(6-メチルーピリジン-3-イルスルファニル)-6-(4 H-[1, 2, 4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(3

- 20 ーメチルー [1, 2, 4] ーチアジアゾールー5ーイル) 2 ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。
  - $3\ 1.\ 3-(6-x++>-ll)$  3-(3-x++>-ll) 3-(3-
- 25 リジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。 32.3-(6-エトキシーピリジン-3-イルスルファニル)-6-

(4H-[1, 2, 4]トリアゾールー3-イルスルファニル)-N- (ピラジンー2-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

34.3-(4-メトキシメチルーフェニルスルファニル)-6-(4 H-[1,2,4]トリアゾール-3-イルスルファニル)-N-(1 -メチル-1H-ピラゾール-3-イル)-2-ピリジンカルボキサミドである化合物又はその薬学的に許容される塩。

- 35.2型糖尿病の治療、予防及び/又は発症を遅らせるために用いられる以下の(1)-(3)からなる医薬組成物
- (I)で表される化合物、
- 15 以下の(a)-(g)からなる群より選択される1又は2以上の化合物
  - (a)他のグルコキナーゼ活性化剤
  - (b) ピスーグアニド
  - (c) PPAR アゴニスト
  - (d) インスリン
- 20 (e) ソマトスタチン
  - (f) αーグルコシダーゼ 阻害剤、及び
  - (g)インスリンの分泌促進剤

薬学的に許容される担体。

- 36.請求項1乃至34のいずれかに記載の化合物を有効成分とするグ25 ルコキナーゼ活性化剤。
  - 37. 請求項1乃至34のいずれかに記載の化合物を有効成分とする糖

尿病の治療及び/又は予防剤。

38. 請求項1乃至34のいずれかに記載の化合物を有効成分とする肥満の治療及び/又は予防剤。

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/001568

	A.	<b>CLASSIFICATION OF</b>	F SUBJECT MATTER
--	----	--------------------------	------------------

Int.Cl<sup>7</sup> CO7D401/14, 413/14, 417/12, 417/14, 513/04, 471/04, A61K31/4439, 31/444, 31/497, 31/501, 31/506, 31/53, A61P3/04, 3/10, 9/00, 9/10, 13/12, 25/00, 27/02, 43/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Int.Cl<sup>7</sup> C07D401/14, 413/14, 417/12, 417/14, 513/04, 471/04, A61K31/4439, 31/444, 31/497, 31/501, 31/506, 31/53, A61P3/04, 3/10, 9/00, 9/10, 13/12, 25/00, 27/02, 43/00

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA(STN), REGISTRY(STN)

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X A	JP 58-121215 A (Tanabe Seiyaku Co., Ltd.), 19 January, 1983 (19.01.83), Claim 1 (Family: none)	1,3-6,13 2,7-12,14-38
x	JP 57-95984 A (Tanabe Seiyaku Co., Ltd.), 15 June, 1982 (15.06.82),	1,3-9,11, 13-14
A	Claim 1 (Family: none)	2,10,12, 15-38
A	GB 2277930 A (Shell Internationale Research Maatschappij B.V.), 16 November, 1994 (16.11.94), Full text (Family: none)	1-38

	Further documents are listed in the continuation of Box C.		See patent family annex.	
*	Special categories of cited documents:	"T"	later document published after the international filing date or priority	
"A"	document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance		date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention	
"E"	earlier application or patent but published on or after the international filing date	"X"	document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive	
"L"	cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means		step when the document is taken alone  "Y" document of particular relevance: the claimed invention cannot be	
			document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is	
"O"			combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art	
	document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"&"	document member of the same patent family	
	the priority data statistics			
Date of the actual completion of the international search		Date of mailing of the international search report		
	09 April, 2004 (09.04.04)		27 April, 2004 (27.04.04)	
Name and mailing address of the ISA/		Authorized officer		
Japanese Patent Office		Authorized officer		
Facsimile No.		Tele	phone No.	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)

# 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. C1 C07D401/14, 413/14, 417/12, 417/14, 513/04, 471/04, A61K31/4439, 31/444, 31/497, 31/501, 31/506, 31/53, A61P3/04, 3/10, 9/00, 9/10, 13/12, 25/00, 27/02, 43/00 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. C17 C07D401/14, 413/14, 417/12, 417/14, 513/04, 471/04, A61K31/4439, 31/444, 31/497, 31/501, 31/506, 31/53, A61P3/04, 3/10, 9/00, 9/10, 13/12, 25/00, 27/02, 43/00 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CA (STN), REGISTRY (STN) 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する 請求の範囲の番号 カテゴリー\* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 JP 58-121215 A (田辺製薬株式会社) X 1, 3-6, 13 Α 1983.07.19,請求項1(ファミリーなし) 2, 7-12, 14-38 X JP 57-95984 A (田辺製薬株式会社) 1, 3-9, 11, 13-14 1982.06.15,請求項1(ファミリーなし) Α 2, 10, 12, 15-38 Α GB 2277930 A (Shell Internationale Research Maat 1-38 schappij B.V.) 1994. 11. 16, 全文 (ファミリーなし) □ パテントファミリーに関する別紙を参照。 □ C欄の続きにも文献が列挙されている。 \* 引用文献のカテゴリー の日の後に公表された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 以後に公表されたもの の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに 文献(理由を付す) 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献 国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 27 4. 2004 09.04.2004 特許庁審査官(権限のある職員) 4C 3229 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 油科 壯一 郵便番号100-8915 電話番号 03-3581-1101 内線 3452 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

#### Specification

A novel 2-pyridinecarboxamide derivative.

### The Field of Technology

This invention relates to the following, namely, the glucokinase activator which is containing as effective ingredient pyridine-2-carboxamide derivative. Moreover, it is related to a novel 2-pyridinecarboxamide derivatives or salts thereof.

#### **Background Technique**

Glucokinase (GK) (ATP: D-hexose 6-phosphotransferase, EC2.7.1.1) is one of four kinds of mammalian hexokinases (hexokinase IV). Hexokinase is an enzyme that catalyses the reaction of the first stage of the glycolytic pathway from glucose to glucose 6 phosphate. Glucokinase expression is mainly localised in liver and pancreatic β cells, and by controlling the rate-limiting step of glucose metabolism in these cells it has an important role in glucose metabolism of the whole body. The glucokinase of liver and pancreatic β cells have respectively different sequences of the N terminal 15 amino acids due to different splicing, but their enzymatic characteristics are the same. In the three hexokinases (I, II, III) other than the glucokinase, the enzyme activity is saturated at glucose concentration of 0.1 mM or less, whereas, the Km with respect to glucose of glucokinase is at 8 mM which is close to the physiological blood glucose level. Accordingly, facilitation of intracellular glucose metabolism occurs via glucokinase in response to the blood glucose change from the normal blood sugar (5 mM) to postprandial blood glucose rise (10-15 mM).

About 10 years ago, a hypothesis was proposed that the glucokinase works as a glucose sensor in pancreatic  $\beta$  cells and liver (for example Garfinkel D et al, 'Computer modeling identifies glucokinase as glucose sensor of Pancreatic  $\beta$ -cells', American Journal Physiology, Vol 247, (3Pt2) 1984, pp. 527-536). In practice, it is clear from results of a recent glucokinase genetically modified mouse, that glucokinase, carries out an important role in glucose homeostasis of whole body. The mouse whose glucokinase gene is destroyed dies soon after birth (Grupe A et al., 'Transgenic Knockouts reveal a critical requirement for pancreatic  $\beta$  cell glucokinase in maintaining glucose homeostasis', Cell, Vol 83, 1995, p69-78), while on the other hand, for normal and diabetes mellitus mice which overexpressed glucokinase, the blood glucose level becomes low (Ferre T et al. 'Correction of diabetic alterations by glucokinase', Proceedings of the National Academy of Sciences of the U.S.A, vol 93, 1996, p7225-7230). Although the reaction of hepatocytes is different from pancreatic  $\beta$  cells when glucose concentration rises, but both cells correspond in the direction to lower the blood glucose. Pancreatic  $\beta$  cells start to secrete more insulin, the liver takes up more glucose and stores it as glycogen, and at the

same time, decreases the sugar release.

In this way fluctuation of glucokinase enzyme activity is carrying out important role in glucose homeostasis of mammal through liver and pancreas β cells. A mutation of glucokinase gene has been discovered in the cases of diabetes mellitus that occurs in youth, known as MODY2 (maturity-onset diabetes of the young), and the reduction of glucokinase activity causes a blood glucose rise (Vionnet N et al., 'Nonsense mutation in the glucokinase gene cause early-onset non-Insulin-dependent diabetes mellitus' Nature Genetics, Vol 356, 1992 pp. 721-722). On the other hand, the lineage having mutation which causes an increase in glucokinase activity is also found, and such persons show hypoglycemic symptoms (Glaser B, 'Familial hyperinsulinism caused by an activating glucokinase mutation', New England Journal Medicine, Vol 338, 1998, pp. 226-230).

From these, glucokinase also plays an important role in glucose homeostasis in humans, by acting as a glucose sensor. On the other hand, blood glucose regulation using glucokinase sensor system is regarded as possible in many type II diabetics. Because insulin secretion promotion action of pancreatic  $\beta$  cells and enhanced sugar uptake and sugar release suppression action in liver are expected, it is regarded as useful as therapeutic drug of type II diabetes.

Recently, it has been discovered that pancreas  $\beta$  cell type glucokinase was expressed in rat brain, especially localised in the feeding centre (Ventromedial hypothalamus, VMH). About 20 % of the neurons of VMH, called glucose responsive neurons, has been considered in the prior art as having an important role in body weight control. Overeating occurs when glucose metabolism is suppressed by glucose analogue glucosamine intracerebral administration, in contract to the reduction of food intake when glucose is administered to rat brain. From electrophysiological experiments, it is observed that glucose responsive neurons are activated in response to physiological glucose concentration change (5-20 mM), but activity is suppressed when glucose metabolism is inhibited with glucosamine and the like. It is assumed that the mechanism in glucose concentration sensitive system of VHM is through glucokinase as it is for insulin secretion of pancreatic  $\beta$  cells. Accordingly, there is a possibility that the substances which can activate glucokinase of VHM in addition to liver and pancreatic  $\beta$  cells can correct the problem of obesity in many type II diabetics in addition to blood glucose correction effect.

From the aforesaid description, the compound which has glucokinase activation action is useful as therapeutic agent and/or preventive agent of diabetes, or therapeutic agent and/or preventive agent of chronic complication of diabetes mellitus such as retinopathy, nephropathy, neuropathy, ischemic heart disease, arteriosclerosis or the like, further as therapeutic agent and/or preventive agent of obesity.

# 3 is Post-Edited Machine Translation Standard

As the compound having the pyridine skeleton of compound (I) in accordance with this invention and the compound having amide group bonded to aforesaid pyridine skeleton, the compound represented by following constitutional formula (IV) is described (Kokai 5-213382).

However, the positional relation of amide bond and C=N of the isoxazole group of compound (IV) described in Kokai 5-213382 is different from the positional relation of amide bond and C=N of the compound in accordance with this invention, and it is also different in the point that applications of the compound in accordance with this invention is diabetes mellitus but applications of Kokai 5-213382 is herbicide.

Moreover, as the compounds which are structurally similar, and also have applications of diabetes mellitus, the compounds represented by the following formula (V)

or the following formula (VI)

are described (Kokai 2001-522834).

Diabetes mellitus is described as one of applications of the compound described in Kokai 2001-522834 and it is common to applications of compound (I) in accordance with this invention.

©Rising Sun Communications Ltd.

http://www.risingsun.co.uk

Moreover, compound (V) or (VI) described in Kokai 2001-522834 is common to the compound (1) in accordance with this invention in the point of having pyridine skeleton as basic skeleton and also having amide bond on the aforesaid pyridine ring.

However, it is different in the point that the compound (1) in accordance with this invention has substituent on 6 position of the pyridine ring, but the aforesaid compound (V) or (VI) does not have substituent on 6 position of the pyridine ring.

Moreover, the compound (1) in accordance with this invention has amide bond adjacent to the nitrogen atom constructing pyridine ring, on the other hand, the compound (VI) described in Kokai 2001-522834 has amide bond at the position one carbon away from the nitrogen atom substituting the pyridine ring, and the relative positional relation of C=N part constructing the pyridine ring which is the part corresponding to B ring in accordance with this invention and the amide bond is different between the compound (I) in accordance with this invention and the compound (VI) in accordance with Kokai 2001-522834.

Moreover, as the compound having pyridine-2-carboxamide skeleton in the same way as in compound (I) in accordance with this invention, the compound represented by formula (VII)

is described (WO 01/81345). However, the relative positional relation of nitrogen atom in 1H-pyrazolo [3,4-b] pyridin-4-yl group which is bonded to nitrogen atom of amide bond described in compound (VII) and the amide bond is different from the relative positional relation of C=N in B ring of compound (I) in accordance with this invention and the amide bond. Moreover, it is different in the point that hydrogen atom is bonded in the 3 and 6 positions of pyridine skeleton of formula (VII), but in the compound (I) in accordance with this invention, the groups other than hydrogen atom are bonded, and therefore formula (VII) and compound (1) in accordance with this invention are different to each other as the whole structure.

Accordingly although the compound described in WO 01/81345 is common to the compound (1) in

accordance with this invention in the point of having basic skeleton, pyridine-2-carboxamide, it is different from the compound in accordance with this invention in the form of substituent bonded to the pyridine skeleton, and has a different structure from the compound of this invention.

Problems to be overcome by this invention is to put forward a therapeutic agent and/or preventive agent of diabetes in which glucokinase activity is increased by bonding to glucokinase, and moreover, to put forward an anti-obesity agent acting by stimulating satiety center by activating glucokinase.

There are advantages, as described above, that the compounds in accordance with this invention have drug efficacy superior to preexisting diabetes mellitus, and the development of new drug efficacy which was not present in preexisting diabetes mellitus drug is possible or the like.

Therefore, these inventors carried out assiduous investigation to develop the novel diabetes mellitus drugs having drug efficacy superior to preexisting diabetes mellitus drug by the action different from aforesaid existing agent and also having a new drug efficacy. As a result, they discovered that the compound represented by formula (I) had glucokinase activation action. This invention was completed based on this discovery.

## Disclosure of the Invention

This invention relates to

1. A compound represented by formula (I) or pharmacologically acceptable salts thereof

ring A 
$$A^{\frac{1}{10}}$$
  $A^{\frac{1}{10}}$   $A^{\frac{1}10}$   $A^{\frac{1}10}$   $A^{\frac{1}10}$   $A^{\frac{1}10}$   $A^{\frac{1}10}$   $A^{\frac{1}$ 

[wherein, X1 denotes N, S or O, or divalent saturated hydrocarbon group of carbon number 1-6 (when carbon number of said divalent saturated hydrocarbon group is 2 or more, one of carbon atom in said divalent saturated hydrocarbon group may be substituted by nitrogen atom, oxygen atom or sulfur atom), R1 denotes 6-10 membered aryl group, 5-10 membered heteroaryl group, cycloalkyl group of carbon number 3-7 or lower alkyl group {the said R1 may have, on R1, one or two groups selected from the group comprising amino group, lower alkyl group (hydrogen atom of lower alkyl group may be substituted by hydroxy group, lower alkoxy group, halogen atom, carbamoyl group, mono or dilower alkyl carbamoyl group, carboxyl group, alkoxy carbonyl group, alkanoyl group, amino group or mono or di-lower alkyl amino group), lower alkoxy group (hydrogen atom of methyl group or

methylene group composing said lower alkoxy group may be substituted by hydroxy group, halogen atom, carbamoyl group, mono or di-lower alkyl carbamoyl group, carboxyl group, alkoxycarbonyl group, alkanoyl group, amino group or mono or di-lower alkyl amino group), carbamoyl group, lower alkyl carbamoyl group, dilower alkyl carbamoyl group, carbamoyl amino group, carbamoyloxy group, carboxyl group, cyano group, sulphamoyl group, trifluoromethyl groiup, halogen atom, hydroxy group, formyl group, C2-C6-alkanoyl group, N-C2-C6-alkanoyl amino group, C1-C6-alkylthio group, N-C1-C6-alkyl sulphamoyl group, N,N-di-C1-C6-alkyl sulphamoyl group, C1-C6-alkoxycarbonyl group, N-C1-C6-alkylsulfonyl group, N-C1-C6-alkylsulfonyl amino group, C1-C6-alkoxycarbonyl group, N-C1-6 alkylamino group and N,N-di-C1-C6-alkylamino group}, D denotes O or S, R2 and R3 may be the same or different and denote hydrogen atom, lower alkyl group, lower alkoxy group, halogen atom, formula (II)



shows 5-7 membered heteroaryl group or 6-10 membered aryl group which may have on the said ring, 1 or 2 group selected from the group comprising lower alkyl group, lower alkoxy group, trifluoromethyl group, hydroxy group, hydroxyalkyl group (hydrogen atom of hydroxy group in the said hydroxyalkyl group may be further substituted by lower alkyl group) and halogen atom, and formula (III)

shows monocyclic or polycyclic heteroaryl group wherein carbon atom in the said ring bonded to nitrogen atom of the amide group contained in formula (1) forms C=N with nitrogen atom in the said ring {the said heteroaryl group may have in B ring, 1 or 2 substituent selected from the group comprising lower alkyl group, lower alkoxy group, halogen atom, trifluoromethyl group, hydroxyalkyl group (hydrogen atom of hydroxy group in the said hydroxyalkyl group may be further substituted by lower alkyl group), amino (the said amino group may be substituted by lower alkyl group), alkanoyl group, carboxyl group, alkoxycarbonyl group and cyano group}].

- 2. A compound in accordance with aforesaid 1, wherein D is S.
- 3. A compound in accordance with any of aforesaid 1 or 2, wherein R2 and R3 are both hydrogen atoms.

atom on the said ring.

- 4. A compound in accordance with any of aforesaid 1-3, wherein A ring is phenyl group, isothiazolyl group, imidazolyl group, oxazolyl group, thiadiazolyl group, thienyl group, triazolyl group, tetrazolyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, furyl group, thiazolyl group, isoxazolyl group or pyrazolyl group that which may have 1 or 2 group selected from the group comprising lower alkyl group, lower alkoxy group, trifluoromethyl group, hydroxy group, hydroxyalkyl group (hydrogen atom of hydroxy group in the said hydroxyalkyl group may be further substituted by lower alkyl group) and halogen
- 5. A compound in accordance with any of aforesaid 1-4, wherein X1 is a group selected from the group comprising nitrogen atom, sulfur atom, oxygen atom, -CH2-, -N-CH2-, -S-CH2-, -O-CH2-, -CH2-N-, -CH2-O- and -CH2-S-.
- 6. A compound in accordance with any of aforesaid 1-5, wherein B ring is 5-6 membered heteroaryl group having at least one nitrogen atom of C=N composing said ring as heteroatom of said ring or 9-10 membered heteroaryl group in which said heteroaryl group and phenyl group or pyridyl group are condensed.
- 7. A compound in accordance with any of aforesaid 1 to 6, wherein R1 is 6-10 membered aryl group, 5-10 membered heteroaryl group or cycloalkyl group of carbon number 3-7.
- 8. A compound in accordance with any of aforesaid 1 to 6, wherein R1 is 6-10 membered aryl group or 5-10 membered heteroaryl group.
- 9. A compound in accordance with any of aforesaid 1-6, wherein R1 is 6-10 membered aryl group.
- 10. A compound in accordance with any of aforesaid 1-6, wherein R1 is 5-10 membered heteroaryl group.
- 11. A compound in accordance with aforesaid 9 or 10, wherein substituent of A ring is hydrogen atom, lower alkyl group, lower alkoxy group, hydroxy group or hydroxy lower alkyl group (hydrogen atom of hydroxy group in hydroxy lower alkyl group may be further substituted by lower alkyl group).
- 12. A compound in accordance with any of aforesaid 9 to 11, wherein B ring is thiazolyl group, imidazolyl group, isothiazolyl group, thiadiazolyl group, triazolyl group, oxazolyl group, isoxazolyl

group, pyrazinyl group, pyridyl group, pyridazinyl group, pyrazolyl group, pyrimidinyl group, pyrido thiazolyl group or benzothiazolyl group.

8

- 13. A compound in accordance with any of aforesaid 1-10, wherein substituent of B ring is hydrogen atom, lower alkyl group, halogen atom, hydroxyalkyl group, amino alkyl group or alkanoyl group.
- 14. A compound in accordance with any of aforesaid 9 to 12, wherein substituent of R1 is hydrogen atom, hydroxyalkyl group, lower alkyl group, lower alkoxy group, carbamoyl group, alkylcarbamoyl group, dialkyl carbamoyl group, cyano group, trifluoromethyl group, halogen atom, 2-6C alkanoyl group, N-C2-C6 alkanoyl amino group, C1-C6- alkylsulfonyl group, C1-C6- alkylamino group or amino alkyl group.
- 15. A compound or pharmacologically acceptable salts thereof, wherein the compound represented by aforesaid formula (I)

(in the formula, each symbol has the same aforesaid definitions) is

- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(1-methyl-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(1-methyl-1H-tetrazol-5-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(cyclohexyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(thiazol-2-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4]-triazol-3-yl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,

- 3-(2-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4]-triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-phenyl sulphanyl-6-(4H-[1,2,4]-triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyloxy)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenylmethyl sulphanyl)-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(3-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(2,4-difluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-cyano-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(pyridine-4-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-acetyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(thiophen-2-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-chloro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,41 triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(3H-[1,2,3] triazol-4-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,

- 3-(4-methylsulfonyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazole-3-yl-sulphanyl)-N-(5-hydroxymethyl-thiazol-2yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(5-methoxymethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 3-(4-dimethylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2pyridine carboxamide,
- 3-(4-trifluoromethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2pyridine carboxamide,
- 3-(4-methylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2pyridine carboxamide,
- 3-(hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-dimethylamino methylthiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2- pyridine carboxamide,
- 3-(4-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 3-(4-methyl sulphamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2pyridine carboxamide.
- 3-(4-dimethylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3-yl)-2pyridine carboxamide,
- 3-(4-hydroxy-cyclohexyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(pyridazine-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(pyrazine-2-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(pyrazine-2-yl)-2pyridine carboxamide,

- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-[4-(1-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)]-6-(4H-[1,2,4) triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(2-methyl-thiazol-4-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(2-methyl-thiazol-4-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethylthiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(1-methyl-1H-tetrazol-5-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2pyridine carboxamide,
- 3-(4-hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3-yl)-2pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-phenoxy-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(2-chloro-phenylmethyl-amino)-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3,6-bis (pyridine-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3,6-bis-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3,6-bis-(thiazol-2-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 3,6-bis-(5-methyl-[1,3,4] thiadiazol-2-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-methyl-thiazol-2-yl)-2pyridine carboxamide.
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-([1,3,4] thiadiazol-2-yl)-2pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-([1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2pyridine carboxamide.
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl carbonyl-thiazol-2yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(pyrimidine-4-yl)-2-pyridine carboxamide,

- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(pyridine-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-ethoxycarbonyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 3-(6-methoxy-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-phenyloxy methyl-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazole-2 yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-phenyl sulphanyl methyl-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 3-phenylmethyl-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro- phenyl methyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminomethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-4-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylcarbamoylmethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(4-hydroxyethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-hydroxy-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methoxycarbonyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(pyrimidine-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,

- 3-(6-hydroxymethyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-[4-(1-methyl-pyrrolidine-3-yloxy)-phenyl sulphanyl]-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(1-oxy-6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-diethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-pyrrolidino ethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-dimethylaminoethyl oxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(pyrazol-4-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-carbamoylmethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(5-bromo-6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-[4-(2-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)]-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-[4-(2-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)]-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(pyridine-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl)-2-pyridine carboxamide,

- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,5] thiadiazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(2,3-dihydro-benzofuran-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methoxy-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-[3-cyclopropyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl]-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(2-fluoro-pyridin-4-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(2-methoxy-pyrimidin-5-yl sulphanyl)-6-(2H-[1,2,41 triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,41-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-diethylcarbamoyl methyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-cyclopropyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(pyrazol-4-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylamino sulfonyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(5-fluoro-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,

- 3-(2,3-dihydro-benzofuran-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] triazine-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-carboxy-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-[1,2,4] triazole-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,41-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(pyrazine-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(imidazo-[1,2-a]-pyridin-6-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(2-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazolo [4,5-b] pyridine-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(5-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4,4-difluoromethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(pyrazine-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-hydroxyethyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(2-methyl-imidazo-[1,2-a]-pyridin-6-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-hydroxymethyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-[4-(2-hydroxyethyl)-phenyl sulphanyl]-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-hydroxy-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(1-methyl-1H-indazol-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,41-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,

- 3-(3-methyl-[1,2,4]-triazolo-[4,3-a]-pyridin-7-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(1-oxy-6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-hydroxymethyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-[4-(1H-imidazol-1-yl)-phenyl sulphanyl]-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4,5-dimethyl thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4,5-dimethyl-4H-[112,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-(1-methoxyethyl)-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-trifluoromethyl thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-trifluoromethyl thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,

- 3-(3-fluoro-4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-[4-(1,1-dimethyl-1-hydroxymethyl)-phenyl sulphanyl]-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(3,4-difluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(3,5-difluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(1-methyl-2-oxo-2,3-dihydro-1H-indol-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] triazolopyridine-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-ethoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-oxo-1,6-dihydro-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 17. The compound which is 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 18. The compound which is 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 19. The compound which is 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 20. The compound which is 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 21. The compound which is 3-(hydroxyethyloxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.

- 18
- 22. The compound which is 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 23. The compound which is 3-(4-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 24. The compound which is 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 25. The compound which is 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 26. The compound which is 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 27. The compound which is 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 28. The compound which is 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4] thiadiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 29. The compound which is 3-[4-(2-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)]-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 30. The compound which is 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.

- 31. The compound which is 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 32. The compound which is 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(pyrazine-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 33. The compound which is 3-(6-methoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 34. The compound which is 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 35. Medicinal composition formed from the following (1)-(3) used in order to treat, prevent, and/or delay the onset of type II diabetes
- (1) a compound represented by (I);
- (2) one or more compounds selected from the group comprising (a)-(g);
  - (a) Other glucokinase activator.
  - (b). Bisguanide.
  - (c). PPAR agonist.
  - (d). Insulin.
  - (e). Somatostatin.
  - (f). α-glucosidase inhibitor.
  - (g). Secretion promoting agent of insulin.
- (3) Pharmacologically acceptable carrier.
- 36. A glucokinase activator containing as an effective component, the compound in accordance with any of aforesaid 1 to 34.
- 37. A diabetes mellitus therapeutic and/or preventive agent, containing as an effective component, the compound in accordance with any of aforesaid 1 to 34.

38. An obesity therapeutic and/or preventive agent, containing as an effective component, the compound in accordance with any of aforesaid 1 to 34.

## Ideal form for Carrying Out the Invention

Meaning of term used in this specification is described below, and further the compound in accordance with this invention is described in greater detail.

As "aryl group", hydrocarbon ring aryl group of carbon number 6-14, for example phenyl group, naphthyl group, biphenyl group, anthryl group and the like are nominated.

As "lower alkyl group", preferably alkyl group having 1-6 C straight chain or branched is meant, and for example methyl group, ethyl group, propyl group, isopropyl group, butyl group, isobutyl group, sec-butyl group, tert-butyl group, pentyl group; isoamyl group, neopentyl group, isopentyl group, 1,1-dimethylpropyl group, 1-methylbutyl group, 2-methyl butyl group, 1,2-dimethylpropyl group, hexyl group, isohexyl group, 1-methyl pentyl group, 2-methyl pentyl group, 3-methyl pentyl group, 1,1-dimethylbutyl group, 1,2-dimethyl butyl group, 2,2-dimethylbutyl group, 1,3-dimethylbutyl group, 2,3-dimethyl butyl group, 3,3-dimethyl butyl group, 1-ethyl butyl group, 2-ethyl butyl group, 1,2,2-trimethylpropyl group, 1-ethyl-2-methylpropyl group and the like are nominated.

As "cycloalkyl group", 3-7C monocyclic saturated hydrocarbon group is meant, and for example cyclopropyl group, cyclobutyl group, cyclopentyl group, cyclohexyl group, cyclohexyl group and the like are nominated.

As "lower alkoxy group", the group in which hydrogen atom of hydroxy group is substituted with the aforesaid lower alkyl group is meant, and for example methoxy group, ethoxy group, propoxy group, isopropoxy group, butoxy group, sec-butoxy group, tert butoxy group, pentyloxy group, isopentyloxy group, hexyloxy group, isohexyloxy group and the like are nominated.

As "alkyl sulphamoyl group", the group in which hydrogen atom of NH<sub>2</sub> of sulphamoyl group is mono substituted with said alkyl group is meant, and for example methyl sulphamoyl group, ethyl sulphamoyl group, isopropyl sulphamoyl and the like are preferred.

As "dialkyl sulphamoyl group", the group in which hydrogen atom of NH<sub>2</sub> of said alkyl sulphamoyl group is disubstituted with said alkyl group which is the same or different is meant, and for example dimethyl sulphamoyl group, diethyl sulphamoyl group, methylethyl sulphamoyl group and the like are

nominated.

As 'heteroaryl group", a 4-7 membered monocycle having 1-3 heteroatom selected from the group comprising oxygen atom, sulfur atom and nitrogen atom in the said heteroaryl group is meant, or bicyclic heteroaryl group in which the said monocycle heteroaryl group and pyridine ring or benzene ring are condensed is meant, and for example furyl group, thienyl group, pyrrolyl group, imidazolyl group, pyrazolyl group, thiazolyl group, thiadiazolyl group, isothiazolyl group, oxazolyl group, isoxazolyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, pyridazinyl group, pyrazolyl group, pyrazinyl group, quinolyl group, isoquinolyl group, quinazolinyl group, quinolidinyl group, quinoxalinyl group, cinnolinyl group, benzimidazolyl group, imidazopyridyl group, benzofuranyl group, naphthyridinyl group, 1,2-benzo isoxazolyl group, benzoxazolyl group, benzothiazolyl group, oxazolo pyridyl group, pyrido thiazolyl group, isothiazolo pyridyl group, benzothienyl group and the like are nominated.

As "halogen atom", for example fluorine atom, chlorine atom, bromine atom and iodine atom are meant.

As "lower alkyl carbamoyl group", mono substituted carbamoyl group with the aforesaid lower alkyl group is meant, and for example methylcarbamoyl group, ethyl carbamoyl group, propyl carbamoyl group, isopropyl carbamoyl group, butyl carbamoyl group, sec-butyl carbamoyl group, tert-butyl carbamoyl group and the like are nominated.

As "dilower alkyl carbamoyl group", carbamoyl group disubstituted by the same or different aforesaid lower alkyl group is meant, and as "dilower alkyl carbamoyl group", for example dimethylcarbamoyl group, diethylcarbamoyl group, ethylmethyl carbamoyl group, dipropyl carbamoyl group, methylpropyl carbamoyl group, disopropyl carbamoyl group and the like are nominated.

As "lower alkyl amino group", amino group mono substituted by the aforesaid lower alkyl group is meant, and for example methyl amino group, ethylamino group, propylamino group, isopropyl-amino group, butyl amino group, sec-butylamino group or tert-butylamino group are nominated.

As "dilower alkyl amino group", amino group disubstituted by the same or different aforesaid lower alkyl group is meant, and for example dimethylamino group, diethylamino group, dipropylamino group, methylpropyl amino group or diisopropylamino group and the like are nominated.

As "alkanoyl group", the group in which said alkyl group and carbonyl group are bonded is meant, and

for example methyl carbonyl group, ethyl carbonyl group, propyl carbonyl group, isopropyl carbonyl group and the like are nominated.

As "alkanoyl amino group", the group in which said alkanoyl group and amino group are bonded is meant, and for example methyl carbonylamino group, ethyl carbonylamino group, isopropyl carbonylamino group and the like are nominated.

As "alkylthio group", the group in which said alkyl group and sulfur atom are bonded is meant, and for example methylthio group, ethylthio group, propylthio group, isopropylthio group and the like are nominated.

As "alkyl sulphinyl group", the group in which said alkyl group and sulphinyl group are bonded is meant, and for example methyl sulphinyl group, ethyl sulfinyl group, isopropyl sulfinyl group and the like are nominated.

As "alkylsulfonyl group", the group in which said alkyl group and sulphonyl group are bonded is meatn, and for example methylsulfonyl group, ethylsulfonyl group, propyl sulphonyl group, isopropyl sulphonyl group and the like are nominated.

As "alkylsulfonyl amino group", the group in which hydrogen atom of amino group is mono substituted by said alkylsulfonyl group is meant, and for example methylsulphonylamino group, ethylsulfonyl amino group, propyl sulfonyl amino group or isopropyl sulfonyl amino group and the like are nominated.

As "alkoxycarbonyl group", the group in which hydrogen atom of carboxyl group is substituted with said alkyl group is meant, and for example methoxycarbonyl group, ethoxycarbonyl group, propyl oxycarbonyl group, isopropyl oxycarbonyl group and the like are nominated.

As "1-6C divalent saturated hydrocarbon group", straight or branched chain 1-6C divalent saturated hydrocarbons group is meant, and in an embodiment, for example methylene group, ethylene group, propylene group, isopropylene group, butylene group and the like are nominated.

In order to disclose further detail about the compounds represented by the aforesaid formula (I) of this invention, the various symbols used in formula (I) are explained with examples.

The A ring represented by formula (II)



(in the formula, each symbol has the same aforesaid definitions) denotes an aryl group of a member of 5-7 membered heteroaryl group or 6-10 which may have 1 or 2 substituents selected from the group comprising lower alkyl group, lower alkoxy group, hydroxy group, hydroxyalkyl group (also hydrogen atom of hydroxy group in said hydroxyalkyl group may be substituted it by lower alkyl group) and halogen atom in said A ring.

As "5-7 membered heteroaryl group or 6-10 membered aryl group" represented by A ring, a 5 or 6 membered heteroaryl group having at least 1 of nitrogen atom in said ring is preferred.

As A ring, for example phenyl group isothiazolyl group imidazolyl group, oxazolyl group, thiadiazolyl group, thienyl group, triazolyl group, tetrazolyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, furyl group, thiazolyl group, isoxazolyl group or pyrazolyl group and the like are nominated, among these triazolyl group, imidazolyl group, thiazolyl group, pyridyl group are preferred, and triazolyl group is more preferable.

Next, the substituents on A ring are described.

A ring in the said formula (1) may have substituents on the said ring.

As substituents on A ring, lower alkyl alkoxy, halogen atom, hydroxy, hydroxyalkyl group (hydrogen atom of hydroxy group in hydroxyalkyl group may be substituted by alkyl group) are nominated. Among these, lower alkyl group, lower alkoxy group, hydroxy group, hydroxyalkyl group are preferred, and lower alkyl group is more preferred.

In a further embodiment, as substituent on A ring, for example methyl group, ethyl group, isopropyl group, methoxy group, ethoxy group, hydroxy group, hydroxymethyl group, hydroxyethyl group, methoxy methyl group, fluorine atom, chlorine atom and the like are nominated, methyl group of among these, ethyl group are preferred, and methyl group is more preferred.

Accordingly, as A ring as a whole, for example the groups represented by following formulae (VIII)

are preferable, and, the groups represented by following formulae (IX)

Are more preferable.

D denotes an oxygen atom or sulfur atom, but among these, it is preferred to be a sulfur atom.

Next, B ring is described.

B ring represented by the aforesaid formula (III)

is bonded with nitrogen atom of the amide group of the aforesaid formula (1), and the C=N in said ring and amide group have relative positional relationship represented by following formula (X)

and represents a monocyclic or bicyclic heteroaryl group.

The "monocyclic or bicyclic heteroaryl group" represented by B ring, has the same definition as "heteroaryl group" of aforesaid definition.

As B ring, for example, thiazolyl group, imidazolyl group, isothiazolyl group, thiadiazolyl group, triazolyl group, oxazolyl group, isoxazolyl group, pyrazinyl group, pyridyl group, pyridazinyl group, pyrazolyl group, pyridinyl group, pyrido thiazolyl group or benzothiazolyl group and the like are nominated, among these, thiazolyl group, thiadiazolyl group, isoxazolyl group, pyrido thiazolyl group or pyridyl group are preferred, and thiazolyl group, thiadiazolyl group, pyrido thiazolyl group or isoxazolyl group are more preferred.

The B ring may have 1 or 2, preferably 1 substituent selected from the lower alkyl group, lower alkoxy group, halogen atom, trifluoromethyl group, hydroxy group, hydroxyalkyl group (hydrogen atom of hydroxy group in said hydroxyalkyl group may be substituted by lower alkyl group), amino alkyl group, alkanoyl group, carboxyl group, alkoxycarbonyl group and cyano group in the said ring.

As substituent on B ring, among these, lower alkyl group, lower alkoxy group, halogen atom, hydroxyalkyl group (hydrogen atom of hydroxy group in said hydroxyalkyl group may be substituted by lower alkyl group), amino alkyl group or alkanoyl group are preferred, and, lower alkyl group, hydroxyalkyl group (hydrogen atom of hydroxy group in said hydroxyalkyl group may be substituted by lower alkyl group), alkanoyl group are more preferred.

As substituent on B ring, in an embodiment, for example methyl group, ethyl group, propyl group, isopropyl group, butyl group, methoxy group, ethoxy group, propoxy group, isopropoxy group, butoxy group, chlorine atom, fluorine atom, bromine atom, hydroxymethyl group, hydroxyethyl group, methoxy methyl group, ethoxyethyl group, methoxyethyl group, methoxycarbonyl group, propoxy carbonyl group, aminomethyl group, aminoethyl group, aminopropyl group, methyl carbonyl group, ethyl carbonyl group, propyl carbonyl group and the like are nominated, and among these, methyl group, ethyl group, chlorine atom, fluorine atom, hydroxymethyl group, hydroxyethyl group, methoxymethyl group, methoxycarbonyl group, ethoxycarbonyl group, methoxymethyl group, methoxycarbonyl group, ethyl carbonyl group, or the like are preferable, and methyl group, hydroxymethyl group, methoxymethyl group, methyl carbonyl group, methyl carbonyl group, methyl carbonyl group are more preferred.

Accordingly, as B ring as a whole, for example thiazol-2-yl group, 4-methyl-thiazol-2-yl group, 4hydroxymethyl-thiazol-2-yl group, 4-methoxycarbonyl-thiazol-2-yl group, 4-methoxymethyl-thiazol-2yl group, 4-aminomethyl-thiazol-2-yl group, 4-cyano-thiazol-2-yl group, 4-cyano-thiazol-2-yl group, 4-fluoro-thiazol-2-yl group, imidazol-2-yl group, 4-methyl-imidazol-2-yl group, 4-methoxycarbonylimidazol-2-yl group, iso thiazol-3-yl group, 4-hydroxymethyl-iso thiazol-3-yl group, [1,3,4] thiadiazol-2-yl group, 5-methyl carbonyl-[1,3,4] thiadiazol-2-yl group, [1,2,4] thiadiazol-5-yl group, 3-methyl-[1,2,4] thiadiazol-5-yl group, [1,2,41 triazol-2-yl group, 5-hydroxymethyl-[1,2,4] triazol-3-yl group, pyrazin-2-yl group, pyridin-2-yl group, 4-methyl-pyridin-2-yl group, 4-methoxymethyl-imidazol-2-yl group, 4-methyl carbonyl-imidazol-2-yl group, 5-hydroxymethyl-imidazol-2-yl group, 5-methyl-[1,3,4] thiadiazol-2-yl group, 5-fluoro-[1,3,4] thiadiazol-2-yl group, 5-methyl-[1,2,4] triazol-2-yl group, 5methyl carbonyl-[1,2,4] triazol-3-yl group, isoxazol-3-yl group, 4-methoxymethyl-isoxazol-2-yl group-5-methyl-isoxazol-3-yl group, 5-hydroxymethyl-isoxazol-3-yl group, 5-methoxymethyl-isoxazol-3-yl group, 5-methyl carbonyl-isoxazol-3-yl group, 5-chloro-isoxazol-3-yl group, 5-aminomethyl-isoxazol-3-yl group, 4 methyl-1H-pyrazol-3-yl group, 1-methyl-pyrazol-3-yl group, 6-methyl-pyridazin-3-yl group, thiazol-4-yl group, 2-methyl-thiazol-4-yl group, isoxazol-3-yl group, pyrido thiazole group and the like are preferred.

X1 denotes a nitrogen atom, sulfur atom or oxygen atom, or a divalent saturated hydrocarbons group of carbon number 1-6.

Wherein, as "divalent saturated hydrocarbons group of 1-6C", a 1-6 C alkylene group of the said definition is meant, and for example methylene group, propylene group, isopropylene group, butylene group are nominated. Moreover, when the carbon number of said divalent saturated hydrocarbon group is 2-6, any one of carbon atom in said divalent saturated hydrocarbons group may be replaced by nitrogen atom, sulfur atom or oxygen atom.

In a further embodiment, as X1, for example, nitrogen atom, oxygen atom, sulfur atom, -CH<sub>2</sub>-, -N-CH<sub>2</sub>-, -S-CH<sub>2</sub>-, -O-CH<sub>2</sub>-, -CH<sub>2</sub>-N-, -CH<sub>2</sub>-S- or -CH<sub>2</sub>-CO- and the like are nominated, among these, preferably X1 is nitrogen atom, sulfur atom, oxygen atom, -N-CH<sub>2</sub>- or CH<sub>2</sub>-, and it is more preferred to be sulfur atom.

R2 and R3 may be the same or different, and denote a hydrogen atom, lower alkyl group, alkoxy group halogen atom.

The "lower alkyl group" represented by R2 and R3, may be the same or different, and methyl group or

ethyl group is preferred, and more preferably, R2 and R3 are both methyl groups.

The "lower alkoxy group" represented by R2 and R3, may be the same or different and preferably denote ethoxy group or methoxy group, and it is more preferred that R2 and R3 are both methoxy groups.

As "halogen atom" represented by R2 and R3, fluorine atom, chlorine atom or bromine atom is preferred, and fluorine atom or chlorine atom is more preferred.

As R2 and R3, preferably R2 and R3 are both hydrogen atoms.

R1 means 6-10 membered aryl group, 5-10 membered heteroaryl group, 3-7C cycloalkyl group or lower alkyl group. The "6-10 membered aryl group" represented by R1 either denotes hydrocarbon ring aryl group of carbon number of 6-10 members, or a 9-10 membered bicyclic group formed by condensation of 5 or 6 membered aliphatic hetero ring having 1 or 2 heteroatoms selected from nitrogen atom, sulfur atom and oxygen atom in the ring (said aliphatic heterocycle may be substituted by oxy group) and benzene ring.

As said 6-10 membered hydrocarbon ring aryl group, for example, phenyl group, naphthyl group, biphenyl group and the like are nominated, and among these, phenyl group is preferred.

As said 9-10 membered bicyclic aryl group, in a further embodiment, for example ethylenedioxy phenyl group, methylenedioxyphenyl group, tetrahydroquinolinyl group, tetrahydroiso quinolinyl group, dihydroindolyl group, 2,3-dihydrobenzofuranyl group, 1,3-dihydroisobenzofuranyl group, oxy indolyl group, isoindolyl group and the like are nominated, and among these ethylenedioxy phenyl group or tetrahydroiso quinolinyl group is preferred.

The "5-10 membered heteroaryl group" represented by R1 denotes a 5-7 membered monocyclic heteroaryl group or a 9-10 membered bicyclic heteroaryl group having 1-3 heteroatoms selected from oxygen atom, nitrogen atom and sulfur atom in said ring.

As said 5-7 membered monocyclic heteroaryl group, in a further embodiment, for example isoxazolyl group, isothiazolyl group, imidazolyl group, oxazolyl group, thiazolyl group, thiadiazolyl group, thienyl group, triazolyl group, tetrazolyl group, pyridyl group, pyrazinyl group, pyrimidinyl group, pyridazinyl group, pyrazolyl group, pyrrolyl group, pyranyl group, furyl group, furazanyl group,

28

imidazolidinyl group and the like are nominated.

As said 9-10 membered bicyclic heteroaryl group, in a further embodiment, for example isoquinolyl group, isoindolyl group, indolyl group, quinolyl group, pyrido thiazolyl group, benzimidazolyl group, benzothiazolyl group, benzothiazolyl group, benzothiazolyl group, imidazo pyridinyl group, tri azo pyridinyl group and the like are nominated.

Among said 5-10 membered heteroaryl group, a 5-7 membered monocyclic heteroaryl group is preferred, and as a further embodiment pyridyl group, imidazolyl group, thiazolyl group, thienyl group are preferred.

As "cycloalkyl group of carbon number 3-7" represented by R1, the same groups as the said definition are nominated, and among these, cyclopentyl group or cyclohexyl group is preferred.

As "lower alkyl group" represented by R1, the same groups as the said definition are nominated, and among these, propyl group and butyl group are preferred.

As R1, a 6-10 membered aryl group, 5-10 membered heteroaryl group and 3-7 membered cycloalkyl group are preferred, and a 6-10 membered aryl group and 5-10 membered heteroaryl group are more preferred.

In an embodiment, for example phenyl group, naphthyl group, biphenyl group, isoxazolyl group, isothiazolyl group, imidazolyl group, oxazolyl group, thiazolyl group, titanium azolyl group, thienyl group, triazolyl group, tetrazolyl group, pyridyl group, pyrazinyl group, pyrimidinyl group, pyridazinyl group, pyrazolyl group, pyrrolyl group, pyranyl group, furyl group, furazanyl group, imidazolidinyl group, isoquinolyl group, isoindolyl group, indolyl group, ethylenedioxy phenyl group, methylenedioxyphenyl group, quinolyl group, pyrido thiazolyl group, dihydroindolyl group, tetrahydroquinolinyl group, tetrahydroiso quinolinyl group, benzimidazolyl group, benzoxazolyl group, benzothiazolyl group, tetrahydroiso quinolinyl group, benzimidazolyl group, cyclobutyl group, cyclopentyl group, cyclohexyl group, cyclohexyl group, methyl group, ethyl group, propyl group, isopropyl group, butyl group, pentyl group and the like nominated, among these, phenyl group naphthyl group, pyridyl group, imidazolyl group, thiazolyl group, thienyl group, cyclopentyl group, cyclohexyl group and the like are preferred, and phenyl group, pyridyl group, imidazolyl group, thiazolyl group, thienyl group is preferred furthermore.

29

Thereafter the substituents of R1 are described.

As the substituent which R1 has, hydrogen atom, amino group, hydroxy group, hydroxyalkyl group (hydrogen atom of said hydroxy group may be substituted by lower alkyl group), lower alkyl group (hydrogen atom in said lower alkyl group may be substituted by hydroxy group, alkoxy group, amino group, alkylamino group, dialkylamino group, halogen atom, carbamoyl group, mono or dialkylcarbamoyl group, carboxyl group, alkoxycarbonyl group or alkanoyl group), lower alkoxy group (the hydrogen group in methyl group or methylene group constituting the said lower alkoxy group may be substituted by hydroxy group, alkoxy group, amino group, alkylamino group, dialkylamino group, halogen atom, carbamoyl group, mono or di-lower alkyl carbamoyl group, carboxyl group, alkoxycarbonyl group or alkanoyl group), carbamoyl group, alkyl carbamoyl group, dialkyl carbamoyl group, balogen atom, formyl group, C2-6C alkanoyl group, N-C2-6C alkyl group, C1-6C alkyl sulphamoyl group, C1-6C alkyl sulphamoyl group, C1-6C alkyl sulphinyl group, C1-6C alkyl sulphamoyl group, N-C1-6C alkyl sulphamoyl group, C1-6C alkyl sulphinyl group, C1-6C alkylamino group, C1-6C alkylsulfonyl group, C1-6C alkoxycarbonyl group, C1-6C alkylamino group or N,N-C1-C6-di-alkylamino group are nominated.

R1 may have hydroxyalkyl group as substituent. As said hydroxyalkyl group, for example, hydroxymethyl group, hydroxyethyl group, hydroxypropyl group, hydroxybutyl group, hydroxy pentyl group and the like are preferred, and hydroxymethyl group, hydroxyethyl group, hydroxypropyl group, hydroxypropyl group are more preferred.

Moreover, the hydrogen atom of said hydroxy group may be substituted by lower alkyl group of 1-6C, and, as the aforesaid substituted hydroxyalkyl group, for example methoxy methyl group, 1-methoxyethyl group, ethoxymethyl group, methoxyethyl group, propyl oxymethyl group and the like are nominated, among these, methoxy methyl group and methoxyethyl group are preferred, and methoxy methyl group is more preferred.

R1 may have lower alkyl group as substituent. As said lower alkyl group, the same groups as lower alkyl group of the said definition are nominated, among these, methyl group, ethyl group, propyl group, butyl group, isopropyl group or the like are preferred, and methyl group, ethyl groups and the like are more preferred.

When R1 has a lower alkyl group as substituent, the hydrogen atom in said lower alkyl group may be substituted by hydroxy group, lower alkoxy group, amino group, mono alkyl amino group or dialkylamino group. As said lower alkyl group, for example hydroxymethyl group, hydroxyethyl group, methoxy methyl group, ethoxymethyl group, methoxyethyl group, aminomethyl group, aminomethyl group, aminomethyl group, dimethylaminomethyl group, ethylaminomethyl group, 2-amino-ethyl group, 1-amino-ethyl group, 3-amino-propyl group, 2-amino-1-methyl-methyl group, 5-amino-propyl group, 3-amino-1,2-dimethyl-propyl group, 6-amino-hexyl group and the like are nominated, among these, aminomethyl group, 2-amino-ethyl group, 1-amino-ethyl group, 3-amino-propyl group, 3-amino-propyl group, 2-amino-propyl group, 3-amino-propyl group, 3-amino-propyl group, 3-amino-propyl group, 3-amino-propyl group, 3-amino-propyl group, 3-amino-propyl group or 3-amino-propyl group is more preferred.

R1 may have lower alkoxy group as substituent (1 of hydrogen atom in said lower alkoxy group may be substituted by hydroxy group or amino group).

As said alkoxy group, the same groups as in alkoxy group of the said definition are nominated, among these, methoxy group, ethoxy group, propoxy group, isopropoxy group and the like are preferred, and methoxy group or ethoxy group is more preferred. When the hydrogen atom in said alkoxy group is substituted by hydroxy group, for example 2-hydroxy-ethoxy group, 3-hydroxy-propoxy group, 4-hydroxy-butoxy group, 2-hydroxy-l-methyl-ethoxy group, 2-hydroxy-propoxy group, 3-hydroxy-2-methyl-propoxy group, 3-hydroxy-butoxy group and the like are nominated, and among these, for example 2-hydroxy-ethoxy group, 3-hydroxy-propoxy group, 2-hydroxy-1-methyl-ethoxy group and the like are preferred, and 2-hydroxyethoxy group is more preferred.

When hydrogen atom in said alkoxy group is substituted by amino group, said amino group may be further substituted by 1 or 2 lower alkyl groups. When said amino group is substituted by two lower alkyl groups, said lower alkyl groups may be the same or different, and alkylamino alkoxy group or dialkylamino alkoxy group is preferred, and dialkylamino ethoxy group is more preferred.

In a further embodiment, for example amino ethoxy group, methylamino ethoxy group, dimethylaminoethoxy group, dimethylamino propoxy group and the like are nominated, among these, methylamino ethoxy group or dimethylaminoethoxy group are preferred, and dimethylaminoethoxy group is more preferred.

R1 may have a lower alkyl carbamoyl group as substituent. As said lower alkyl carbamoyl group, the same groups as in lower alkyl carbamoyl group of the said definition are nominated, a lower alkyl carbamoyl group of 1-5 C is preferred, and 1-3 C lower alkyl carbamoyl group is more preferred. In a further embodiment, as said lower alkyl carbamoyl group, for example methylcarbamoyl group, ethyl carbamoyl group, propyl carbamoyl group and the like are preferred, and methylcarbamoyl group is more preferred.

R1 may have dilower alkyl carbamoyl group as substituent. As said dilower alkyl carbamoyl group, the same groups as in dilower alkyl carbamoyl group of the said definition are nominated, for example dimethylcarbamoyl group, diethylcarbamoyl group, ethylmethylcarbamoyl group are nominated, and dimethylcarbamoyl group is more preferred.

R1 may have halogen atom as substituent. As said halogen atom, the same atoms as in halogen atom of the said definition are nominated, for example fluorine atom, chlorine atom, bromine atom and the like are nominated, and among these, fluorine atom or chlorine atom is more preferred.

R1 may have C2-C6 alkanoyl group as substituent. As said C2-6C alkanoyl group, the same alkanoyl groups as in C2-C6 alkanoyl group of the said definition are nominated, as a further embodiment for example methyl carbonyl group, ethyl carbonyl group, propyl carbonyl group or isopropyl carbonyl group are preferred, and methyl carbonyl group or ethyl carbonyl group is more preferred.

R1 may have N-C2-C6-alkanoyl amino group as substituent. In a further embodiment, as said N-C2-C6-alkanoyl group, for example ethyl carbonylamino group, propyl carbonylamino group, isopropyl carbonylamino group and the like are preferred, and methyl carbonylamino group, ethyl carbonylamino group are more preferred.

R1 may have C1-6C alkylthio group as substituent. As said alkylthio group, the same groups same as in alkylthio group of the said definition are nominated. In a further embodiment, as said alkylthio group, for example methylthio group, ethylthio group, propylthio group, isopropylthio group and the like are preferred, and methylthio group and ethylthio group are more preferred.

R1 may have alkyl sulphamoyl group as substituent. As said alkyl sulphamoyl group, the same groups as in the aforesaid definition are nominated. As said alkyl sulphamoyl group, for example methyl sulphamoyl group, ethyl sulphamoyl group, propyl sulphamoyl group and the like are preferred, and methyl sulphamoyl group and ethyl sulphamoyl group are more preferred.

R1 may have dialkyl sulphamoyl group as substituent. As said dialkyl sulphamoyl group, the same groups as in the aforesaid definition are nominated. In a further embodiment, as said dialkyl sulphamoyl group, for example dimethyl sulphamoyl group, diethyl sulphamoyl group and the like are preferred, and dimethyl sulphamoyl group is more preferred.

R1 may have alkyl sulfinyl group as substituent. As said alkyl sulfinyl group, the same groups as in the aforesaid definition are nominated. In a further embodiment, as said alkyl sulphinyl group, for example methylsulfinyl group, ethyl sulphinyl group, propyl sulphinyl group, isopropyl sulfinyl group and the like are preferred, and methyl sulphinyl group and ethyl sulphinyl group are more preferred.

R1 may have alkylsulfonyl group as substituent. As said alkylsulfonyl group, the same groups as in the aforesaid definition are nominated. In a further embodiment, as said alkylsulfonyl group, for example methylsulfonyl group, ethylsulfonyl group, propyl sulphonyl group, isopropyl sulphonyl group and the like are preferred, and methylsulfonyl group and ethylsulfonyl group are more preferred.

R1 may have alkylsulfonyl amino group as substituent. As said alkylsulfonyl amino group, the same groups as in the aforesaid definition are nominated. In a further embodiment, as said alkylsulfonyl amino group, for example methylsulphonylamino group, ethylsulfonyl amino group, propyl sulfonyl amino group, isopropyl sulfonyl amino group and the like are preferred, and methylsulphonylamino group and ethylsulfonyl amino group are more preferred.

R1 may have alkoxycarbonyl group as substituent. As far as said alkoxycarbonyl group, the same groups as in the aforesaid definition are nominated. Further in an embodiment, as said alkoxycarbonyl group, for example methoxycarbonyl group, ethoxycarbonyl group, isopropoxy carbonyl group, propoxy carbonyl group and the like are preferred, and methoxycarbonyl group and ethoxycarbonyl group are more preferred.

R1 may have alkylamino group as substituent. As said alkylamino group, the same groups as in the aforesaid definition are nominated. In a further embodiment, as said alkylamino group, for example methylamino group, ethylamino group and the like are preferred, and methylamino group is more preferred.

R1 may have N,N-di-C1-6C alkylamino group as substituent. As N,N-di-C1-6C alkylamino group, for example dimethylamino group, diethylamino group, ethyl-methyl-amino group are preferred, and

33 is Post-Edited Machine Translation Standard

dimethylamino group is more preferred.

R1 may have cyclic amino group of 5 or 6 members as substituent. As said cyclic amino group of 5 or 6 members, the same groups as in aforesaid definition of "cyclic amino group" are nominated. As "substituent of R1", for example pyrrolidinyl group, piperazinyl group or morpholinyl group and the like are preferred, and piperidinyl group or morpholinyl group is more preferred.

As substituent of R1, among these, hydrogen atom, hydroxyalkyl group, lower alkyl group, lower alkoxy group, carbamoyl group, alkylcarbamoyl group, cyano group, trifluoromethyl group, halogen atom, C2-6C alkanoyl group, N-C2-6C alkanoyl amino group, C1-6C alkylsulfonyl group, C1-6C alkylamino group or amino alkyl group are preferred, and lower alkyl group, lower alkoxy group, alkylcarbamoyl group, halogen atom, C1-6C alkylsulfonyl group or amino alkyl group are more preferred.

Accordingly, as a further embodiment as -X1-R1, for example, phenyl sulphanyl group, 4hydroxyethyl-phenyl sulphanyl group, 3-hydroxymethyl-phenyl sulphanyl group, 2-hydroxymethylphenyl sulphanyl group, 4-methyl-phenyl sulphanyl group, 3-methyl-phenyl sulphanyl group, 2methyl-phenyl sulphanyl group, 4-isopropyl-phenyl sulphanyl group, 4-methoxy-phenyl sulphanyl group, 4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl group, 3-methoxy-phenyl sulphanyl group, 2-ethoxy-phenyl sulphanyl group, 4-ethoxy-phenyl sulphanyl group, 4-hydroxymethyl-phenyl sulphanyl group, 4hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl group, 4-carbamoyl-phenyl sulphanyl group, 4-methylcarbamoylphenyl sulphanyl group, 4-dimethylcarbamoyl-phenyl sulphanyl group, 4-isopropyl carbamoyl-phenyl sulphanyl group, 4-cyano-phenyl sulphanyl group, 4-trifluoromethyl-phenyl sulphanyl group, 4-fluorophenyl sulphanyl group, 3-chloro-phenyl sulphanyl group, 2-fluoro-phenyl sulphanyl group, 4-methyl carbonyl-phenyl sulphanyl group, 4-ethyl carbonyl-phenyl sulphanyl group, 3-methyl carbonyl-phenyl sulphanyl group, 3-ethyl carbonyl-phenyl sulphanyl group, 4-methyl carbonylamino-phenyl sulphanyl group, 4-ethyl carbonyl-phenyl sulphanyl group, 4-isopropyl carbonyl-phenyl sulphanyl group, 4methylsulfonyl-phenyl sulphanyl group, 3-ethylsulfonyl-phenyl sulphanyl group, 4-methylsulfonylphenyl sulphanyl group, 4-isopropyl sulfonyl-phenyl sulphanyl group, 4-methylamino-phenyl sulphanyl group, 3-ethylamino-phenyl sulphanyl group, 2-methylamino-phenyl sulphanyl group, 4aminomethyl-phenyl sulphanyl group, 3-aminomethyl-phenyl sulphanyl group, 4-amino ethyl-phenyl sulphanyl group, 4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl group, thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4hydroxymethyl-thiazol-2-yl group, 5-hydroxymethyl-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-hydroxyethylthiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-methyl-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 5-methyl-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-ethyl-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-methoxy-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-ethoxythiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-carbamoyl-thiazole-2 yl-sulphanyl group, 5-carbamoyl-thiazol-2-ylsulphanyl group, 4-methylcarbamoyl-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-ethyl carbamoyl-thiazol-2-ylsulphanyl group, 4-isopropyl-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-cyano-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4chloro-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-fluoro-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-methyl carbonyl-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-ethyl carbonyl-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-ethyl carbonylamino-thiazol-2yl-sulphanyl group, 4-methyl carbonylamino-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-methylsulfonyl-thiazol-2yl-sulphanyl group, 4-ethylsulfonyl-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 3-methylsulfonyl-thiazol-2-ylsulphanyl group, 4-isopropyl-sulfonyl-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-methylamino-thiazol-2-ylsulphanyl group, 3-methylamino-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-ethylamino-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-aminomethyl-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 4-amino ethyl-thiazol-2-yl-sulphanyl group, pyridine-2-yl-sulphanyl group, pyridine-3-yl-sulphanyl group, pyridine-4-yl-sulphanyl group, 6hydroxymethyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 4-hydroxymethyl-pyridine-5-yl-sulphanyl group, 4hydroxymethyl-pyridine-6-yl-sulphanyl group, 3-hydroxymethyl-pyridine-6-yl-sulphanyl group, 4methyl-pyridine-5-yl-sulphanyl group, 4-methyl-pyridine-6-yl-sulphanyl group, 6-methyl-pyridine-3yl-sulphanyl group, 6-methoxy-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl group, 6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 2-carbamoyl-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 6-carbamoyl-6-methylcarbamoyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, pyridine-3-yl-sulphanyl group, methylcarbamoyl-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 2-cyano-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 6-cyanopyridine-3-yl-sulphanyl group, 2-trifluoromethyl-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 6-trifluoromethylpyridine-3-yl-sulphanyl group, 2-chloro-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 6-chloro-pyridine-3-ylsulphanyl group, 2-fluoro-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 6-fluoro-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 2methyl carbonyl-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 6-methyl carbonyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 2ethyl carbonyl-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 6-ethyl carbonyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 2methylsulfonyl-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 6-methylsulfonyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 2ethylsulfonyl-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 6-isopropyl sulfonyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 2methyl carbonylamino-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 6-methyl carbonylamino-pyridine-3-ylsulphanyl group, 2-methylamino-pyridine-4 yl-sulphanyl group, 6-methylamino-pyridine-3-ylsulphanyl group, 2-ethylamino-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 6-ethylamino-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 2-aminomethyl-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 6-aminomethyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 4-hydroxyethyl-phenylamino group, 3-hydroxymethyl-phenylamino group, 2-hydroxymethylphenylamino group, 4-methyl-phenylamino group, 3-methyl-phenylamino group, 2-methylphenylamino group, 4-ethyl-phenylamino group, 4-isopropyl-phenylamino group, 4-methoxyphenylamino group, 3-methoxy-phenylamino group, 2-ethoxy-phenylamino group, 4-ethoxyphenylamino group, 4-hydroxymethyl-phenylamino group, 4-carbamoyl-phenylamino group, 4methylcarbamoyl-phenylamino group, 4-isopropyl carbamoyl-phenylamino group, 4-cyano-

34

phenylamino group, 4-trifluoromethyl-phenylamino group, 4-fluoro-phenylamino group, 3-chlorophenylamino group, 2-fluoro-phenylamino group, 4-methyl carbonyl-phenylamino group, 4-ethyl carbonyl-phenylamino group, 3-methyl carbonyl-phenylamino group, 3-ethyl carbonyl-phenylamino group, 4-methyl carbonylamino-phenylamino group, 4-ethyl carbonylamino-phenylamino group, 4isopropyl carbonylamino-phenylamino group, 4-methylsulfonyl-phenylamino group, 3-ethylsulfonylphenylamino group, 4-isopropyl sulfonyl-phenylamino group, 4-methylamino-phenylamino group, 3ethylamino-phenylamino group, 4-aminomethyl-phenylamino group, 3-aminomethyl-phenylamino group, 4-amino ethyl-phenylamino group, 3-amino ethyl-phenylamino group, 4-methyl-thiazoleylamino group, 5-methyl-thiazol-2-ylamino group, 4-ethyl-thiazol-2-ylamino group, 5-ethyl-thiazol-2ylamino group, 4-ethoxy-thiazol-2-ylamino group, 5-methoxy-thiazol-2-ylamino group, 4-carbamoylthiazol-2-ylamino group, 5-carbamoyl-thiazol-2-ylamino group, 4-methylcarbamoyl-thiazol-2-ylamino group, 4-ethyl carbamoyl-thiazol-2-ylamino group, 4-methyl-thiazol-2-ylamino group, 4-ethyl-thiazol-2-ylamino group, 4-cyano-thiazol-2-ylamino group, 4-chloro-thiazol-2-ylamino group, 4-fluorothiazol-2-ylamino group, 4-methylcarbamoyl-thiazol-2-ylamino group, 4-ethyl carbamoyl-thiazol-2ylamino group, 4-isopropyl-thiazol-2-ylamino group, 4-cyano-thiazol-2-ylamino group, 4-chlorothiazol-2-ylamino group, 4-fluoro-thiazol-2-ylamino group, 4-methyl carbonyl-thiazol-2-ylamino group, 4-ethyl carbonyl-thiazol-2-ylamino group, 4-ethyl carbonylamino-thiazol-2-ylamino group, 4methyl carbonylamino-thiazol-2-ylamino group, 4-methylsulfonyl-thiazol-2-ylamino group, 4ethylsulfonyl-thiazol-2-ylamino group, 3-methylsulfonyl-thiazol-2-ylamino group, 4-isopropylsulfonyl-thiazol-2-ylamino group, 4-methylamino-thiazol-2-ylamino group, 3-methylamino-thiazol-2ylamino group, 4-ethylamino-thiazol-2-ylamino group, 4-aminomethyl-thiazol-2-ylamino group, 4amino ethyl-thiazol-2-ylamino group, 3-aminomethyl-thiazol-2-ylamino group, pyridine-4-ylamino group, 6-hydroxymethyl-pyridine-3-ylamino group, 3-hydroxymethyl-pyridine-4-ylamino group, 4hydroxymethyl-pyridine-2-ylamino group, 5-hydroxymethyl-pyridine-2-ylamino group, 3-methylpyridine-4-yl-sulphanyl group, 4-methyl-pyridine-2-ylamino group, 6-methyl-pyridine-3-ylamino group, 6-methoxy-pyridine-3-ylamino group, 6-methyl-pyridine-3-ylamino group, 2-carbamoylpyridine-4-ylamino group, 6-carbamoyl-pyridine-3-ylamino group, 6-methylcarbamoyl-pyridine-3ylamino group, 2-methylcarbamoyl-pyridine-4-ylamino group, 2-cyano-pyridine-4-ylamino group, 6cyano-pyridine-3-ylamino group, 2-trifluoromethyl-4-ylamino group, 6-trifluoromethyl-pyridine-3ylamino group, 2-chloro-pyridine-4-ylamino group, 6-chloro-pyridine-3-ylamino group, 2-fluoropyridine-4-ylamino group, 6-fluoro-pyridine-3-ylamino group, 2-methyl carbonyl-pyridine-4-ylamino group, 6-methyl carbonyl-pyridine-3-ylamino group, 2-ethyl carbonyl-pyridine-4-ylamino group, 6ethyl carbonyl-pyridine-3-ylamino group, 2-methylsulfonyl-pyridine-4-ylamino group, 6methylsulfonyl-pyridine-3-ylamino group, 2-ethylsulfonyl-pyridine-4-ylamino group, 6-isopropyl sulfonyl-pyridine-3-ylamino group, 2-methyl carbonylamino-pyridine-4-ylamino group, 6-methyl

36

carbonylamino-pyridine-3-ylamino group, 2-methylamino-pyridine-4 ylamino group, 6-methylaminopyridine-3-ylamino group, 2-ethylamino-pyridine-4-ylamino group, 6-ethylamino-pyridine-3-ylamino group, 2-aminomethyl-pyridine-4-ylamino group, 6-aminomethyl-pyridine-3-ylamino group, 4hydroxymethyl-phenoxy group, 4-hydroxyethyl-phenoxy group, 3-hydroxymethyl-phenoxy group, 3hydroxyethyl-phenoxy group, 4-methyl-phenoxy group, 3-ethyl-phenoxy group, 4-methoxy-phenoxy group, 3-methoxy-phenoxy group, 4-ethoxy-phenoxy group, 4-carbamoyl-phenoxy group, 3carbamoyl-phenoxy group, 4-methylcarbamoyl-phenoxy group, 3-isopropyl carbamoyl-phenoxy group, 4-cyano-phenoxy group, 3-cyano-phenoxy group, 4-trifluoromethyl-phenoxy group, 3-trifluoromethylphenoxy group, 4-chloro-phenoxy group, 3-chloro-phenoxy group, 4-fluoro-phenoxy group, 3-fluorophenoxy group, 4-methyl carbonyl-phenoxy group, 3-methyl carbonyl-phenoxy group, 4-ethyl carbonyl-phenoxy group, 4-methyl carbonylamino-phenoxy group, 3-methyl carbonylamino-phenoxy group, 4-methylsulfonyl-phenoxy group, 3-methylsulfonyl-phenoxy group, 4-ethylsulfonyl-phenoxy group, 3-ethylsulfonyl-phenoxy group, 4-methylamino-phenoxy group, 3-methylamino-phenoxy group, 4-ethylamino-phenoxy group, 3-ethylamino-phenoxy group, 4-aminomethyl-phenoxy group, 3aminomethyl-phenoxy group, 4-amino ethyl-phenoxy group, 3-amino ethyl-phenoxy group, 4hydroxyethyl-phenylmethyl amino group, 3-hydroxymethyl-phenylmethyl amino group, 2hydroxymethyl-phenylmethyl amino group, 4-methyl-phenylmethyl amino group, 3-methylphenylmethyl amino group, 2-methyl-phenylmethyl amino group, 4-ethyl-phenylmethyl amino group, 4-isopropyl-phenylmethyl amino group, 4-methoxy-phenylmethyl amino group, 3-methoxyphenylmethyl amino group, 2-ethoxy-phenylmethyl amino group, 4-ethoxy-phenylmethyl amino group, 4-hydroxymethyl-phenylmethyl amino group, 4-carbamoyl-phenyl methylamino group, 4methylcarbamoyl-phenylmethyl amino group, 4-isopropyl carbamoyl-phenylmethyl amino group, 4cyano-phenylmethyl amino group, 4-trifluoromethyl-phenylmethyl amino group, 4-fluorophenylmethyl amino group, 3-chloro-phenylmethyl amino group, 2-chloro-phenylamino methyl group, 2-fluoro-phenylmethyl amino group, 4-methyl carbonyl-phenylmethyl amino group, 4-ethyl carbonylphenylmethyl amino group, 3-methyl carbonyl-phenylmethyl amino group, 3-ethyl carbonylphenylmethyl amino group, 4-methyl carbonylamino-phenylmethyl amino group, 4-ethyl carbonylamino-phenylmethyl amino group, 4-isopropyl carbonylamino-phenylmethyl amino group, 4methylsulfonyl-phenylmethyl amino group, 3-ethylsulfonyl-phenylmethyl amino group, 4-isopropyl sulfonyl-phenylmethyl amino group, 4-methylamino-phenylmethyl amino group, 3-ethylaminophenylmethyl amino group, 4-aminomethyl-phenylmethyl amino group, 3-aminomethyl-phenylmethyl amino group, 4-amino ethyl-phenylmethyl amino group, 3-amino ethyl-phenylmethyl amino group, 4methyl-thiazole-ylmethyl amino group, 5-methyl-thiazol-2-ylmethyl amino group, 4-ethyl-thiazol-2ylmethyl amino group, 5-ethyl-thiazol-2-yl methylamino group, 4-ethoxy-thiazol-2-ylmethyl amino group, 5-methoxy-thiazol-2-yl methylamino group, 4-carbamoyl-thiazol-2-ylmethyl amino group, 5*37* 

carbamoyl-thiazol-2-ylmethyl amino group, 4-methylcarbamoyl-thiazol-2-ylmethyl amino group, 4ethyl carbamoyl-thiazol-2-yl methylamino group, 4-methyl-thiazole-2 yl methylamino group, 4-ethylthiazol-2-ylmethyl amino group, 4-cyano-thiazol-2-yl methylamino group, 4-chloro-thiazol-2-yl methylamino group, 4-fluoro-thiazol-2-yl methylamino group, 4-methylcarbamoyl-thiazol-2-ylmethyl amino group, 4-ethyl carbamoyl-thiazole-2 yl methylamino group, 4-isopropyl-thiazol-2-yl methylamino group, 4-cyano-thiazol-2-yl methylamino group, 4-chloro-thiazol-2-yl methylamino group, 4-fluoro-thiazol-2-yl methylamino group, 4-methyl carbonyl-thiazol-2-ylmethyl amino group, 4-ethyl carbonyl-thiazol-2-yl methylamino group, 4-ethyl carbonylamino-thiazol-2-yl methylamino group, 4-methyl carbonylamino-thiazol-2-yl methylamino group, 4-methylsulfonyl-thiazol-2-yl methylamino group, 4-ethylsulfonyl-thiazol-2-ylmethyl amino group, 3-methylsulfonyl-thiazol-2-yl methylamino group, 4-isopropyl-sulfonyl-thiazol-2-yl methylamino group, 4-methylamino-thiazole-2yl methylamino group, 3-methylamino-thiazol-2-ylmethyl amino group, 4-ethylamino-thiazol-2-yl methylamino group, 4-aminomethyl-thiazol-2-yl methylamino group, 4-amino ethyl-thiazol-2-ylmethyl amino group, 3-aminomethyl-thiazol-2-yl methylamino group, pyridine-4-ylmethyl amino group, 6hydroxymethyl-pyridin-3-yl methylamino group, 3-hydroxymethyl-pyridin-4-yl methylamino group, 4hydroxymethyl-pyridine-2-ylmethyl amino group, 5-hydroxymethyl-pyridin-2-yl methylamino group, 3-methyl-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 4-methyl-pyridin-2-yl methylamino group, 6-methyl-pyridin-3-yl methylamino group, 6-methoxy-pyridino-3-ylmethyl amino group, 6-methyl-pyridin-3-yl methylamino group, 2-carbamoyl-pyridine-4-ylmethyl amino group, 6-carbamoyl-pyridine-3-ylmethyl amino group, 6-methylcarbamoyl-pyridine-3-ylmethyl amino group, 2-methylcarbamoyl-pyridin-4-yl methylamino group, 2-cyano-pyridine-4-ylmethyl amino group, 6-cyano-pyridin-3-yl methylamino group, 2-trifluoromethyl-4-yl methylamino group, 6-trifluoromethyl-pyridin-3-yl methylamino group, 2-chloro-pyridin-4-yl methylamino group, 6-chloro-pyridin-3-yl methylamino group, 2-fluoropyridine-4-ylmethyl amino group, 6-fluoro-pyridin-3-yl methylamino group, 2-methyl carbonylpyridin-4-yl methylamino group, 6-methyl carbonyl-pyridin-3-yl methylamino group, 2-ethyl carbonyl-pyridin-4-yl methylamino group, 6-ethyl carbonyl-pyridin-3-yl methylamino group, 2methylsulfonyl-pyridine-4-ylmethyl amino group, 6-methylsulfonyl-pyridin-3-yl methylamino group, 2-ethylsulfonyl-pyridin-4-yl methylamino group, 6-isopropyl sulfonyl-pyridin-3-yl methylamino group, 2-methyl carbonylamino-pyridin-4-yl methylamino group, 6-methyl carbonylamino-pyridin-3yl methylamino group, 2-methylamino-pyridin-4-yl methylamino group, 6-methylamino-pyridine-3ylamino group, 2-ethylamino-pyridine-4-ylamino group, 6-ethylamino-pyridine-3-ylamino group, 2aminomethyl-pyridine-4-ylamino group, 6-aminomethyl-pyridin-3-yl methylamino group, 3hydroxymethyl-phenylmethyl group, 2-hydroxymethyl-phenylmethyl group, 4-methyl-phenylmethyl group, 3-methyl-phenylmethyl group, 2-methyl-phenylmethyl group, 4-methyl-phenylmethyl group, 4isopropyl-phenylmethyl group, 4-methoxy-phenylmethyl group, 3-methoxy-phenylmethyl group, 2ethoxy-phenylmethyl group, 4-ethoxy-phenylmethyl group, 4-hydroxymethyl-phenylmethyl group, 4carbamoyl-phenylmethyl group, 4-methylcarbamoyl-phenylmethyl group, 4-isopropyl carbamoylphenylmethyl group, 4-cyano-phenylmethyl group, 4-trifluoromethyl-phenylmethyl group, 4-fluorophenylmethyl group, 3-chloro-phenylmethyl group, 2-fluoro-phenylmethyl group, 4-methyl carbonylphenylmethyl group, 4-ethyl carbonyl-phenylmethyl group, 3-methyl carbonyl-phenylmethyl group, 3ethyl carbonyl-phenylmethyl group, 4-methyl carbonylamino-phenyl methyl group, 4-ethyl carbonylphenylmethyl group, 4-isopropyl carbonyl-phenylmethyl group, 4-methylsulfonyl-phenylmethyl group, 3-ethylsulfonyl-phenylmethyl group, 4-methylsulfonyl-phenylmethyl group, 4-isopropyl sulfonylphenylmethyl group, 4-methylamino-phenylmethyl group, 3-ethylamino-phenylmethyl group, 2methylamino-phenylmethyl group, 4-aminomethyl-phenylmethyl group, 3-aminomethyl-phenylmethyl group, 4-amino ethyl-phenylmethyl group, thiazol-2-ylmethyl group, 4-hydroxymethyl-thiazol-2-yl group, 5-hydroxymethyl-thiazol-2-yl methyl group, 4-hydroxyethyl-thiazol-2-ylmethyl group, 4methyl-thiazol-2-yl methyl group, 5-methyl-thiazol-2-yl methyl group, 4-ethyl-thiazol-2-yl methyl group, 4-methoxy-thiazol-2-ylmethyl group, 4-ethoxy-thiazol-2-yl methyl group, 4-carbamoylthiazole-2 ylmethyl group, 5-carbamoyl-thiazol-2-yl methyl group, 4-methylcarbamoyl-thiazol-2ylmethyl group, 4-ethyl carbamoyl-thiazole-2-ylmethyl group, 4-isopropyl-thiazol-2-yl methyl group, 4-cyano-thiazol-2-yl methyl group, 4-chloro-thiazole-2-ylmethyl group, 4-fluoro-thiazol-2-ylmethyl group, 4-methyl carbonyl-thiazol-2-yl methyl group, 4-ethyl carbonyl-thiazol-2-ylmethyl group, 4ethyl carbonylamino-thiazol-2-ylmethyl group, 4-methyl carbonylamino-thiazol-2-yl methyl group, 4methylsulfonyl-thiazol-2-yl methyl group, 4-ethylsulfonyl-thiazol-2-yl methyl group, 3methylsulfonyl-thiazol-2-yl methyl group, 4-isopropyl-sulfonyl-thiazol-2-ylmethyl group, 4methylamino-thiazol-2-ylmethyl group, 3-methylamino-thiazol-2-yl methyl group, 4-ethylaminothiazol-2-yl methyl group, 4-aminomethyl-thiazol-2-yl methyl group, 4-amino ethyl-thiazol-2-yl methyl group, pyridin-4-yl methyl group, 6-hydroxymethyl-pyridin-3-yl methyl group, 3hydroxymethyl-pyridine-4-ylmethyl group, 4-hydroxymethyl-pyridin-2-yl methyl group, 6hydroxymethyl-pyridin-3-yl methyl group, 3-methyl-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 4-methyl-pyridin-2-yl methyl group, 6-methyl-pyridin-3-yl methyl group, 6-methoxy-pyridine-3-yl methyl group, 6methyl-pyridin-3-yl methyl group, 2-carbamoyl-pyridine-4-yl methyl group, 6-carbamoyl-pyridin-3-yl methyl group, 6-methylcarbamoyl-pyridin-3-yl methyl group, 2-methylcarbamoyl-pyridine-4-yl methyl group, 2-cyano-pyridin-4-yl methyl group, 6-cyano-pyridine-3-yl methyl group, 2-trifluoromethyl-4-yl methyl group, 6-trifluoromethyl-pyridin-3-yl methyl group, 2-chloro-pyridin-4-yl methyl group, 6chloro-pyridin-3-yl methyl group, 2-fluoro-pyridin-4-yl methyl group, 6-fluoro-pyridin-3-yl methyl group, 2-methyl carbonyl-pyridin-4-yl methyl group, 6-methyl carbonyl-pyridin-3-yl methyl group, 2ethyl carbonyl-pyridin-4-yl methyl group, 6-ethyl carbonyl-pyridin-3-yl methyl group, 2methylsulfonyl-pyridin-4-yl methyl group, 6-methylsulfonyl-pyridin-3-yl methyl group, 2-

38

ethylsulfonyl-pyridin-4-yl methyl group, 6-isopropyl sulfonyl-pyridine-3-yl methyl group, 2-methyl carbonylamino-pyridin-4-yl methyl group, 6-methyl carbonylamino-pyridin-3-yl methyl group, 2methylamino-pyridine-4-ylmethyl group, 6-methylamino-pyridine-3-yl amino group, 2-ethylaminopyridine-4-ylamino group, 2-ethylamino-pyridine-5-ylamino group, 2-aminomethyl-pyridine-4ylamino group, 6-aminomethyl-pyridin-3-yl methyl group and the like are nominated. Among these,

39

phenyl sulphanyl group, 4-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl group, 4-methyl-phenyl sulphanyl group, 3methyl-phenyl sulphanyl group, 4-methoxy-phenyl sulphanyl group, 3-methoxy-phenyl sulphanyl group, 4-ethoxy-phenyl sulphanyl group, 4-hydroxymethyl-phenyl sulphanyl group, hydroxyethyl oxyphenyl sulphanyl group, 4-carbamoyl-phenyl sulphanyl group, 4-methylcarbamoyl-phenyl sulphanyl group, 4-dimethylcarbamoyl-phenyl sulphanyl group, 4-cyano-phenyl sulphanyl group, 4trifluoromethyl-phenyl sulphanyl group, 4-fluoro-phenyl sulphanyl group, 3-chloro-phenyl sulphanyl group, 2-fluoro-phenyl sulphanyl group, 4-methyl carbonyl-phenyl sulphanyl group, 4-ethyl carbonylphenyl sulphanyl group, 4-methyl carbonylamino-phenyl sulphanyl group, 4-methylsulfonyl-phenyl sulphanyl group, 4-methylamino-phenyl sulphanyl group, 4-aminomethyl-phenyl sulphanyl group, 4amino ethyl-phenyl sulphanyl group, 4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl group, thiazol-2-ylsulphanyl group, 4-methyl-thiazol-2-yl-sulphanyl group, 5-methyl-thiazol-2-yl-sulphanyl group, pyridine-4-yl-sulphanyl group, pyridine-3-yl-sulphanyl group, pyridine-2-yl-sulphanyl group, 6hydroxymethyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 6-methoxypyridine-3-yl-sulphanyl group, 6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 6-carbamoyl-pyridine-3-ylsulphanyl group, 6-methylcarbamoyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 2-cyano-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 6-cyano-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 6-trifluoromethyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 2chloro-pyridine-4-yl-sulphanyl group, 6-chloro-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 2-fluoro-pyridine-4-ylsulphanyl group, 6-fluoro-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 6-methyl carbonyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 6-ethyl carbonyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 6-methylsulfonyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 6-methyl carbonylamino-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 6-methylamino-pyridine-3-ylsulphanyl group, 6-ethylamino-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 6-aminomethyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 4-methyl-phenylamino group, 4-methoxy-phenylamino group, 4-fluoro-phenylamino group, 4methyl-thiazol-2-ylamino group, 5-methyl-thiazol-2-ylamino group, pyridine-4-ylamino group, 2methyl-pyridine-5-ylamino group, 4-methyl-phenoxy group, 4-methoxy-phenoxy group, 4-fluorophenoxy group, 4-methyl-phenylamino methyl group, 3-methyl-phenylamino methyl group, 2-methylphenylamino methyl group, 4-fluoro-phenylaminomethyl group, 2-chloro-phenylmethyl amino group, 2-fluoro-phenylamino methyl group, 4-methyl-thiazol-2-ylamino methyl group, 5-methyl-thiazol-2ylamino methyl group, pyridine-4-ylamino methyl group, 6-methyl-pyridine-3-ylaminomethyl group, 2-methyl-pyridine-5-ylamino methyl group, 4-methyl-phenylmethyl group, 4-methoxy-phenylmethyl group, 4-fluoro-phenylmethyl group are preferred, more preferably,

phenyl sulphanyl group, 4-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl group, 4-methyl-phenyl sulphanyl group, 3-methyl-phenyl sulphanyl group, 4-methoxy-phenyl sulphanyl group, 3-methoxy-phenyl sulphanyl group, 4-ethoxy-phenyl sulphanyl group, 4-hydroxymethyl-phenyl sulphanyl group, hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl group, 4-carbamoyl-phenyl sulphanyl group, 4-methylcarbamoyl-phenyl sulphanyl group, 4-cyano-phenyl sulphanyl group, 4-trifluoromethyl-phenyl sulphanyl group, 4-fluoro-phenyl sulphanyl group, 3-chloro-phenyl sulphanyl group, 2-fluoro-phenyl sulphanyl group, 4-methyl carbonyl-phenyl sulphanyl group, 4-methylsulfonyl-phenyl sulphanyl group, 4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl group, pyridine-4-yl-sulphanyl group, pyridine-3-yl-sulphanyl group, 6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 6-trifluoromethyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group,

40

and still more preferably,

phenyl sulphanyl group, 4-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl group, 4-methyl-phenyl sulphanyl group, 4-methoxy-phenyl sulphanyl group, 4-ethoxy-phenyl sulphanyl group, 4-methylcarbamoyl-phenyl sulphanyl group, 4-cyano-phenyl sulphanyl group, 4-trifluoromethyl-phenyl sulphanyl group, 4-fluoro-phenyl sulphanyl group, 2-fluoro-phenyl sulphanyl group, 4-methyl carbonyl-phenyl sulphanyl group, 4-methylsulfonyl-phenyl sulphanyl group, 4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl group, pyridine-4-yl-sulphanyl group, pyridine-3-yl-sulphanyl group, 6-methoxy-pyridine-3-yl-sulphanyl group, 6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl group.

In accordance with the above, as further embodiments of the compound represented by formula (I) in accordance with this invention

(each symbol has the same aforesaid definitions)

for example, compound which is

3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,

3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,

- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(1-methyl-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(1-methyl-1H-tetrazol-5-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(cyclohexyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(thiazol-2-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4]-triazol-3-yl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3 (2 fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4]-triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-phenyl sulphanyl-6-(4H-[1,2,4]-triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyloxy)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenylmethyl sulphanyl)-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(3-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(2,4-difluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-cyano-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(pyridine-4-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-acetyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(thiophene-2-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-

- 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-chloro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(3H-[1,2,3] triazol-4-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methylsulfonyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-hydroxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(5-methoxymethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-trifluoromethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-dimethylaminomethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methyl sulfamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,

- 3-(4-dimethylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-hydroxy-cyclohexyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(pyridazine-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(pyrazine-2-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(pyrazine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-[4-(1-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)]-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(2-methyl-thiazol-4-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(2-methyl-thiazol-4-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(1-methyl-1H-tetrazol-5-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-phenoxy-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(2-chloro-phenylmethyl-amino)-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3,6-bis-(pyridine-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3,6-bis-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide.
- 3,6-bis-(thiazol-2-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3,6-bis-(5-methyl-[1,3,4] thiadiazol-2-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,

- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-([1,3,4] thiadiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-([1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl carbonyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(pyrimidine-4-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(pyridine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-ethoxycarbonyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methoxy-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-phenyloxy methyl-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazole-2 yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-phenyl sulphanyl methyl-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-phenylmethyl-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenylmethyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylaminomethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-4-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylcarbamoylmethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,

- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(4-hydroxyethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-hydroxy-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methoxy carbonyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(pyrimidin-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-hydroxymethyl-pyridine-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-[4-(1-methyl-pyrrolidine-3-yloxy)-phenyl sulphanyl]-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(1-oxy-6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-diethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-pyrrolidino ethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-dimethylaminoethyl oxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(pyrazol-4-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-carbamoylmethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(5-bromo-6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-[4-(2-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)]-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-

- 3-[4-(2-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)]-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-still-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazole-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,5] thiadiazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(2,3-dihydro-benzofuran-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methoxy-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-cyclopropyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazole-3-yl sulphanyl-N-(3-methyl-[1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(2-fluoro-pyridin-4-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(2-methoxy-pyrimidin-5-yl sulphanyl)-6-(2H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-diethylcarbamoyl methyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-cyclopropyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,

- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(pyrazol-4-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylamino sulfonyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(5-fluoro-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(2,3-dihydro-benzofuran-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,41-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] triazine-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-carboxy-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(pyrazine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(imidazo-[1,2-a]-pyridin-6-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(2-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazolo [4,5-b] pyridine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(5-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4,4-difluoromethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(pyrazine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-hydroxyethyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(2-methyl-imidazo-[1,2-a]-pyridin-6-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-hydroxymethyl-[1,2,4]-

- 3-[4-(2-hydroxyethyl)-phenyl sulphanyl]-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-hydroxy-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(1-methyl-1H-indazol-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(3-methyl-[1,2,4]-triazolo-[4,3-a]-pyridin-7-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(1-oxy-6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-hydroxymethyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-[4-(1H-imidazole-1 yl)-phenyl sulphanyl]-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-[4,5-dimethyl thiazol-2-yl]-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4,5-dimethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-(1-methoxyethyl)-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,

- 50
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl) 2-pyridinecarboxamide,
- 3-(pyridine-4-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl) 2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-chloro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(3H-[1,2,3] triazol-4-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-([1,3,4] thiadiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methylsulfonyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-hydroxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazole-3 yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-N,N-dimethylamino-ethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,

- /U4/01UU1
- 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4] thiadiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-[4-(2-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)]-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(pyrazine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide or the like is more preferably, and moreover, the compound which is
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,

- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl) 2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-N,N-dimethylamino-ethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,

- 3-[4-(2-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)]-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazole-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,41 triazol-3-yl sulphanyl)-N-(pyrazine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(6-methoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide,
- 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide or the like is more preferred.

Moreover, pyridine-2-carboxamide derivative in accordance with this invention is possible to present as pharmacologically acceptable salt. As aforesaid salt, acid addition salt or base addition salt is nominated.

As for the compound in accordance with this invention, there are case that stereoisomers such as optical isomers, diastereoisomers, geometric isomers or the like or tautomer are present due to the forms of substituents thereof. Needless to say that these isomers are all included in the compounds in accordance with this invention. Needless to say that arbitrary mixture of isomers thereof is also included by the compound in accordance with this invention.

Because the compound of this invention have glucokinase activation action, it is useful as therapeutic drug and/or prevnetive drug of diabetes cases, moreover, as therapeutic drug and/or prevnetive drug of diabetic complications.

Wherein, diabetic complications are diseases that develop as a result of diabetes mellitus, and as said diabetic complications, for example diabetic nephropathy, diabetic retinopathy, diabetic neurosis, diabetic arteriosclerosis and the like are nominated.

The compound in accordance with this invention can be applied to either type of diabetes mellitus of insulin-dependent diabetes mellitus (IDDM) and non-insulin dependent diabetes mellitus (NIDDM).

54 Caution: Translation Standard

is Post-Edited Machine Translation Standard

Moreover, the insulin-dependent diabetes mellitus (IDDM) is considered mainly as adult onset wherein the onset is cuased by addition of insulin resistance due to obesity to the predisposition of hereditary low insulin secretion and insulin resistance inskeletal muscle. Moreover, as for the aforesaid insulindependent diabetes mellitus, classifications of type I and type II have been proposed by predisposition thereof.

The compound in accordance with this invention is considered to be useful in type II diabetes mellitus in which the satisfactory lowering of blood glucose level was not thought to be possible with prior art diabetes mellitus drug, in addition to type I insulin-dependent diabetes mellitus.

Moreover, in type II diabetes mellitus, the level of postprandial hyperglycemia is maintained over a long period compared to healthy person. However, the compound in accordance with this invention is useful for this type II diabetes mellitus.

Below, a process for the production of the compound in accordance with this invention is described.

The compound in accordance with this invention (I) can be readily produced by using well known reaction means or by according to itself well-known method. Moreover, as for the compound in accordance with this invention (I) can be produced not only by a synthesis method in ordinary liquid phase, but also by processed using solid phase for example combinatorial synthesis method, parallel synthesis method or the like which have been developed remarkably in reccent years. The compound in accordance with this invention can be produced preferably using for example following process.

(wherein, each symbol has the same aforesaid definitions).

## (Step 1).

This step comprises a process wherein, dichloropyridine carboxylic acid derivative or its reactive derivative and amino compound (2) are reacted, and compound (3) is produced.

Amide formation reaction may be carried out by the method according to the literature (for example, basis and practice of peptide synthesis, Nobuo Izumiya, Comprehensive Organic Synthesis, Vol. 6, Pergamon Press, 1991), a method based on this, or a combination of these with conventional method, namely, using a condensing agent known to a person skilled in the art, or an ester activation method

56

which can be used by a person skilled in the, mixed anhydride method, acid chloride method, carbodiimide method and so on.

As such amide forming reagent, for example thionyl chloride, oxalyl chloride, N,Ndicyclohexylcarbodiimide, 1-methyl-2-bromo pyridinium iodide, N,N'-carbonyldiimidazole, diphenyl phosphoryl chloride, diphenyl phosphoryl acid, N,N'-disuccinimidyl carbonate, N,N'-disuccinimidyl oxalate, 1-ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl) carbodiimide hydrochloride, ethylchloroformate, isobutyl chloroformate or benzotriazol-1-yl-oxy-tris (dimethylamino) phosphonium hexafluoro phosphite and the like are nominated, and wherein for example thionyl chloride, 1-ethyl-3-(3-dimethylaminopropyl) carbodiimide hydrochloride, N,N-dicyclohexylcarbodiimide or benzotriazol-1-yl-oxy-triazol-1yloxytris(dimethylamino) phosphonium hexafluoro phosphite and the like are ideal. Moreover, in amide forming reaction, base, condensation assistant may be used with the aforesaid amide forming reagent.

As the base which is used, for example tertiary aliphatic amine such as trimethylamine, triethyl amine, N,N-diisopropyl ethylamine, N-methylmorpholine, N-methylpyrrolidine, N-methylpiperidine, N,Ndimethylaniline, 1,8-diazabicyclo[5.4.0] undec-7-ene (DBU), 1,5-azabicyclo [4.3.0] non-5-ene (DBN) or the like; for example aromatic amine and the like such as pyridine, 4-dimethylaminopyridine, picoline, lutidine, quinoline or isoquinoline and the like are nominated, wherein for example tertiary aliphatic amine and the like are preferred, and in particular for example triethylamine or N,Ndiisopropyl ethylamine and the like is ideal.

As the condensation assistant which is used, for example N-hydroxybenzotriazole hydrate, N-hydroxy succinimide, N-hydroxy-5-norbornene-2,3-dicarboximide or 3-hydroxy-3,4-dihydro-4-oxo-1,2,3benzotriazole and the like are nominated, wherein for example N-hydroxybenzotriazole and the like is ideal.

The quantity of compound (2) which is used differs depending on the compounds and kinds of solvent, and other reaction conditions used, but it is usually 0.1-10 equivalents, preferably 0.5-3 equivalents with respect to 1 equivalent of carboxylic acid (1) or a reactive derivative thereof.

The quantity of amide forming reagent used differs depending on the compounds and kinds of solvent, and other reaction conditions used, but it is usually 1-10 equivalents, preferably 1-3 equivalents with respect to carboxylic acid compound (1) or reactive derivative thereof.

Caution: Translation Standard 57

is Post-Edited Machine Translation Standard

The quantity of condensation assistant used differs depending on the compounds and kinds of solvent, and other reaction conditions, but it is usually 1-10 equivalents, preferably 1-3 equivalents with respect

to 1 equivalent of carboxylic acid compound (1) or a reactive derivative thereof.

The quantity of base used differs depending on the compounds and kinds of solvent, and other reaction

conditions, but it is usually 1-10 equivalents, preferably 1-5 equivalents.

As the reaction solvent used in this step, for example inert solvent is nominated, which does not hinder

the reaction, in particular is not restricted, however, in an embodiment, for example methylene

chloride, chloroform, 1,2-dichloroethane, N,N-dimethylformamide, ethyl acetate, methyl acetate,

acetonitrile, benzene, xylene, toluene, 1,4,-dioxane, tetrahydrofuran, dimethoxyethane or a mixed

solvent thereof is nominated, but for example methylene chloride, chloroform, 1,2-dichloroethane,

acetonitrile or N,N-dimethylformamide and the like are preferred from the point of maintaining a

suitable reaction temperature.

Usually reaction temperature is -78°C to boiling point of solvent temperature, preferably 0-30°C in this

step.

The reaction time is usually 0.5-96 hours, preferably 3-24 hours in this step.

One or a combination of bases, amide forming reagents, condensation assistants may be used in this

step.

When substituent on B ring of compound (3) produced in this step has a protecting group, the aforesaid

protecting group can be removed in accordance with requirements. The aforesaid removal of protecting

groups can be carried out by combining process in accordance with literature method (Protective

Groups In Organic Synthesis, T.W.Green Author-the second edition, John Wiley & Sons Co, 1991, or

the like), or these combined with conventional method.

Compound (3) obtained in this way can be isolated and purified by using well known separation and

refinement means, for example concentration, vacuum concentration, crystallization, solvent

extraction, reprecipitation, chromatography and the like, or can be subjected to next step without being

isolated and purified

(Step 2).

©Rising Sun Communications Ltd.

http://www.risingsun.co.uk

This step comprises a process wherein, in the presence of base, (5) or (6) or (I-1) is produced by reaction of the compound (3) obtained in the said step 1 with a compound (4) represented by R1X1H (X1 denotes an oxygen atom, nitrogen atom or sulfur atom and R1 is same as in the aforesaid definition) or a compound represented by formula (II).

(wherein, each symbol has the same aforesaid definitions)

As compound (4) used in this reaction, phenol derivative, thiol derivative or amine derivative is used. Wherein, the phenol derivative includes not only the case where a hydroxy group was bonded to aryl group, but also when hydroxy group was bonded to 5-7 membered heteroaryl group.

In this step, when compound (4) was used, it is possible to produce compound (5).

The formula (II-1) is a phenol derivative or thiol derivative where DH (D represents oxygen atom or sulfur atom) was bonded to A ring of the aforesaid compound (II).

(Wherein, phenol derivative has the same as the aforesaid definition).

In the step, when the compound (II) was used in this step, it is possible to produce compound (6) or (I-1).

The compound (I-1) are the compounds included by compound (1) in accordance with this invention.

In this step, the quantity of compound (4) or (II) used is usually 0.2-10 equivalents, preferably 1-3 equivalents with respect to 1 equivalent of compound (3).

As the base used in this step, tertiary aliphatic amine such as for example trimethylamine, triethylamine, N,N-diisopropyl ethylamine, N-methylmorpholine, N-methylpyrrolidine, N-methylpiperidine, N,N-dimethylaniline, 1,8-diazabicyclo [5.4.0] undec-7-en (DBU) 1,5-azabicyclo [4.3.0] non-5-ene (DBN) or the like; aromatic amine such as for example pyridine, 4-dimethylaminopyridine, picoline, lutidine, aromatic amine such as for example quinoline or isoquinoline and the like; alkali metal such as for example metallic potassium, metallic sodium, metallic lithium and the like; alkali metal hydride such as for example sodium hydride, potassium

is Post-Edited Machine Translation Standard

hydride and the like; alkyl alkali metal such as for example butyllithium and the like; alkali metal alkoxide such as for example potassium-tert butylate, sodium ethylate or sodium methylate and the like; alkali metal hydroxide such as for example potassium hydroxide, sodium hydroxide and the like; alkali metal carbonate and the like such as for example potassium carbonate, sodium carbonate, cesium carbonate and the like are nominated, wherein for example tertiary aliphatic amine, alkali metal hydride, alkali metal carbonate or alkali metal alkoxide is preferred, and in particular, for example triethylamine, N,N-diisopropyl ethylamine, sodium hydride or potassium carbonate, alkali metal alkoxide such as for example potassium-tert butylate, sodium ethylate or sodium methylate and the like are ideal.

In this step, the quantity of base used differs depending on the compound and kind of solvent, it is usually 0.2-10 equivalents, preferably 1-5 equivalents with respect to 1 equivalent of compound (3).

As the reaction solvent which is used, it is not restricted in particular provided it does not hinder the reaction. However, for example inert organic solvent is preferred. Furthermore in an embodiment, for example methylene chloride, chloroform, 1,2-dichloroethane, trichloroethane, N,Ndimethylformamide, N,N-dimethylacetamide, N-methylpyrrolidone, acetone, ethanol, isopropanol, tert butanol, tert amyl alcohol, ethyl acetate ester, methyl acetate, acetonitrile, benzene, xylene, toluene, 1,4,-dioxane, tetrahydrofuran, dimethoxyethane or a mixed solvent thereof is nominated, N,Ndimethylformamide, N,N-dimethylacetamide, N-methylpyrrolidone, acetonitrile, isopropanol, tert amyl alcohol and the like are preferred, and N,N-dimethylformamide, acetonitrile, isopropanol and the like is more preferred.

The reaction time is usually 0.2-100, preferably 1-40 hours.

Usually the reaction temperature is -20°C to boiling point of solvent temperature, preferably 0°C to boiling point of solvent temperature.

Moreover, in this step, catalyst and additive can be added to the process mentioned in accordance with literature (Organic letters 2002, Vol. 4, 20, pp. 3517-3520), or the method based on this, or a combination of of these with conventional methods.

As the catalyst used in this step, any which accelerates the reaction can be used, but for example copper chloride, copper bromide, copper iodide, copper oxide, copper acetate and the like are nominated, among these copper iodide is more preferred.

Moreover, as the additive used in this step, any which advances the reaction can be, but for example ethylene glycol, dimethoxyethane and the like are nominated, ethylene glycol of among these is more preferred.

Compound (5) or (6) obtained in this way can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, reprecipitation, solvent extraction, crystallization, chromatography and the like, or can be subjected to next step without being isolated and purified

Moreover, the compound in accordance with this invention (I-1) can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, reprecipitation, solvent extraction, crystallization, chromatography and the like.

(in the formula, each symbol has the same aforesaid definitions).

### (Step 3-1).

This step comprises a process wherein, by reacting the compound (5) obtained in the said step 2 with a phenol derivative or thiol derivative having A ring represented the said formula (II)

61 Caution: Translation Standard

is Post-Edited Machine Translation Standard

(in the formula, each symbol has the same aforesaid definitions) in the presence of base, the compound

(I-2) in accordance with this invention is produced.

This step can be carried out by a process using the equivalent quantity of the compound, the reaction

solvent, the reaction time, reaction conditions such as for example reaction temperature or the like

same as in the said step 2.

The compound obtained in this way (I-1) can be isolated and purified by using the like of well known

separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction,

crystallization, reprecipitation, chromatography and the like, or it can be subjected to next step without

being isolated and purified.

(Step 3-2).

This step comprises a process wherein, by reacting compound (6) obtained in the said step 2 with the

compound (4) represented by R1XIH (in the formula, each symbol has the same aforesaid definitions).

the compound (I-3) is produced.

The compound used in this step, equivalent quantity of base, the reaction solvent reaction time.

reaction conditions such as for example reaction temperature or the like are the same as the aforesaid

step 2, and can be reacted in this step using the same process as in the said step 2.

The compound obtained in this way (I-3) is isolated and purified by using the like of well known

separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, crystallization,

solvent extraction, reprecipitation, chromatography, or it can be subjected to next step without isolation

and purification.

Moreover, the compound in accordance with this invention (I-4) can be produced by following process.

(W represents a carboxy protecting group, and other symbols mean the same as in the aforesaid definition).

#### (Step 4).

This step is a process to produce compound (11) by introducing protecting group to the carboxyl group which dichloropyridine-2-carboxylic acid derivative (1) has. Compound (11) can be produced by well known method or method in accordance with it. The protecting group W of the carboxylic acid group in (11) is not particularly limited, but can be any group which acts as a protecting group in step 5 and step 6, and can be deprotected readily in step 7. A lower alkyl group having branched or straight chain such as for example methyl group, ethyl group, tert-butyl group and the like, lower haloalkyl such as for example 2-iodoethyl group, 2,2,2-trichloroethyl group and the like, lower alkenyl group such as for example allyl group, 2-propenyl group, 2-methyl-2-propenyl group and the like, aralkyl group such as for example benzyl group, PMB group or the like are nominated.

About introduction and removal process of protecting group W of such carboxyl group, it can be carried out by process in accordance with literature (for example Protective Groups in Organic Synthesis, TW green author, 2nd edition, John Wiley and Sons, 1991 etc.), method based on this or a combination of these and conventional method.

:

Compound (11) obtained in this way can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, reprecipitation, crystallization, chromatography, or it can be subjected to next step without being isolated and purified

## (Step 5).

This step comprises a process wherein compound (13) is produced by reacting compound (11) represented by R1X1H (in the formula, each symbol has the same aforesaid definitions) with compound (12) obtained in the said step 4.

In this step, reaction conditions such as for example the compounds used in this step, equivalent quantity of base, reaction solvent reaction temperature, the reaction time or the like can be the same as in the said step 2.

Compound (13) obtained in this way can be isolated and purified by using well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, crystallization, reprecipitation, chromatography., or can be subjected to next step without being isolated and purified

### (Step 6).

This step comprises a process wherein compound (15) is produced by reacting compound (13) obtained in the said step 5 with phenol derivative or thiol derivative represented by following formula (II)

(in the formula, each symbol has the same aforesaid definitions). Wherein, phenol derivative has the same definition as the aforesaid definition.

This step can be carried out by process same as in the said step 2 using an equivalent quantity of the compound, the quantity of base, the reaction time, reaction temperature, the reaction solvent. Compound (15) obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for

64 Caution: Translation Standard is Post-Edited Machine Translation Standard

example concentration, vacuum concentration, reprecipitation, solvent extraction, crystallization, chromatography and the like.

(Step 7).

This step comprises a process wherein compound (16) is produced by removing the protecting group W of the carboxyl group from the compound (15) obtained in the said step 6.

In this step, the removal reaction of protecting group W of carboxyl group can be carried out by a process in accordance with literature (Protective Groups in Organic Synthesis, T.W. Green, 2nd Edition. John Wiley & Sons Co, 1991, or the like), a method in accordance with this, or a combination of these with conventional method.

Compound (16) obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, crystallization, reprecipitation, chromatography and the like.

(Step 8).

This step comprises a process wherein the compound in accordance with this invention (I-4) is produced by reacting carboxylic acid derivative (16) obtained in the said step 7 and the said compound (2).

Reaction which is used in this step is the so-called amide bond forming reaction, and reaction conditions such as for example are similar to the aforesaid step 1 under equivalent quantity of the using compound, reaction temperature, the reaction time, condensing agent and a reaction assistant or the like.

The compound obtained in this way (I-4) can be subjected to next step without being isolated and purified or can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, crystallization, reprecipitation, chromatography.

The compound in accordance with this invention (I-5) can be produced by following process.

(1-5)

(In the formula, W1 represents a thiol protecting group, X2 represents a leaving group, and other symbols are same as in the aforesaid definition).

## (Step 9).

This step comprises a process wherein compound (20) is produced by eliminating the thiol protecting group from compound (19).

Elimination of the thiol protecting group in this step can be carried out by a method in accordance with literature (for example Protective Groups in Organic Synthesis, T.W. Green, Second Edition, John Wiley & Sons Co, 1991, or the like), a method in accordance with it, or a combination of these and conventional method.

The protecting group WI of thiol group is any one which is readily deprotected in this step, producing SH group.

As protecting group WI of said thiol group, substituted are lkyl group such as for example 4-methoxybenzyl group or or trityl group and the like or acyl group such as for example benzoyl group

(11)

step 11

or acetyl group and the like is nominated.

The compound (20) obtained in this way, can be subjected to next step without being isolated and purified or can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, reprecipitation, solvent extraction, crystallization, chromatography and the like.

(Step 10).

This step comprises a process wherein compound (22) is produced by reacting compound (20) obtained in the said step 9 with compound (21) in the presence of base.

The compound (21) used in this step can be any compound where the X2 acts as leaving group in step 21, producing compound (22) for example a halogen atom such as fluorine atom, chlorine atom, bromine atom, iodine atom or the like, sulphonate, phosphonate and the like are nominated Among these fluorine atom, chlorine atom, iodine atom, trifluoromethane sulphonate and the like are preferred, and fluorine atom, bromine atom or iodine atom and the like is more preferred.

The reaction conditions such as for example quantity of the compound and base used in this step, the reaction time, reaction temperature, reaction solvent or the like can be the same as in the aforesaid second step.

Compound (22) obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, crystallization, solvent extraction, reprecipitation, chromatography and the like.

(Step 11).

This step comprises a process wherein, the compound (I-5) is produced by reacting compound (22) obtained in the said step 10 with compound (8) mentioned above in the presence of base.

The reaction conditions such as for example quantity of the compound and base used in this step, the reaction time, reaction temperature, reaction solvent or the like can be the same as in the step 2.

The compound obtained in this way (I-5) can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, crystallization,

©Rising Sun Communications Ltd.

http://www.risingsun.co.uk

solvent extraction, reprecipitation, chromatography and the like.

Moreover, among the compound in accordance with this invention, in the said formula (I), when XI-R1 is CH<sub>2</sub>-CO-R1 or CH<sub>2</sub>-S-R1, it is possible that the compound in accordance with this invention (I-6) is produced by following process.

(wherein, each symbol has the same aforesaid definitions).

## (Step 12).

This step comprises a process wherein a compound (26) is produced by reacting cyanopyridine derivative (25) with mCPBA. Oxidation reaction which is used in this step can be carried out by a process in accordance with the literature (for example Tetrahedron, Vol 42, number 5, p1475-1485) or a method based on this or a combination of these with conventional methods. The quantity of mCPBA which is used is usually 0.5-1 equivalents, preferably 1-3 equivalents with respect to 1 equivalent of compound (25).

is Post-Edited Machine Translation Standard

The reaction time is 10 minutes to 24 hours, preferably 30 minutes to 12 hours.

The reaction temperature is usually -20°C to boiling point of solvent temperature, preferably 0°C to boiling point of solvent temperature.

The reaction solvent to be used is any species which does not hinder the reaction, but for example chloroform, methylene chloride, 1,2-dichloroethane and the like are preferred.

Compound (26) obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, crystallization, reprecipitation, chromatography.

(Step 13).

This step comprises a process wherein compound (27) is produced by reacting compound (26) obtained in the said step (12) with POC13.

The quantity of POC13 which is used is usually 0.5-100 equivalents, preferably 1-20 equivalents with respect to 1 equivalent of compound (26).

The reaction temperature is normally -20 to boiling point of solvent, preferably 20 to boiling point of solvent.

The reaction time is usually 0.5-50 hours, preferably 1-24 hours.

The reaction solvent which is used is any which does not hinder the reaction, but for example methylene chloride, chloroform, dichloromethane, acetonitrile, N,N-dimethylformamide and the like are preferred.

Compound (27) obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, reprecipitation, crystallization, chromatography and the like.

(Step 14).

This step comprises a process wherein compound (28) is produced by reacting compound (27) obtained in the said step 13 with compound (12) obtained in the said step 5 in the presence of base. The reaction which is used in this step can be performed by the same method as the above-mentioned step 5 under reaction conditions such as the quantity of compound (12), the quantity of base, reaction temperature, the reaction time, reaction temperature or the like according to the method of aforesaid step 2.

Compound (28) obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, crystallization, reprecipitation, chromatography and the like.

(Step 15).

This step comprises a process wherein, compound (29) is produced by reacting compound (28) obtained in the said step 1 4 and the said compound (14).

The reaction conditions such as for example the reaction solvent, the quantity of the compound used in this step, the quantity of base, reaction temperature, the reaction time, or the like are the same as in the said step 2.

Compound (29) obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or can be isolated and purified by using the like of t well known separation and purification technique, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, crystallization, reprecipitation, chromatography and the like.

(Step 16).

This step comprises a process wherein carboxylic acid compound (30) is produced by hydrolysing compound (29) obtained in the said step 15. In this step, hydrolysis by alkali is carried out.

As the alkali which is used, any can be used which can convert the cyano group of the aforesaid compound (29) into a carboxyl group, but among these sodium hydroxide aqueous solution, potassium hydroxide, barium hydroxide, lithium hydroxide and the like are preferred, and sodium hydroxide aqueous solution, potassium hydroxide aqueous solution and the like are more preferred.

The amount of alkali to use differs depending on the compound and kind of solvent, and other reaction conditions, but it is usually 1-100 equivalents, preferably 1-30 equivalents with respect to 1 equivalent

Caution: Translation Standard is Post-Edited Machine Translation Standard

of compound (29).

The reaction temperature is usually 0 degrees to the boiling point of the solvent, preferably 50-100 degrees.

70

The reaction time is usually from 30 minutes to 50 hours, preferably 1-24 hours.

The reaction solvent used is preferably methanol, ethanol, isopropanol, dioxane, dimethoxyethane, ethylene glycol and the like, more preferred are ethanol, isopropanol, dioxane and the like.

Compound (30) obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or can be isolated and purified by using the like of well known separation purification technique, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, crystallization, reprecipitation, chromatography and the like.

(Step 17).

This step is a process to produce compound (31) by reacting the carboxylic acid compound (30) obtained in the aforesaid step 16 with compound (2). This step can be carried out by using amide bond forming reaction same as in step 1, 8, as described above and it can carry out by the method according to the literature (for example, basis and practice of peptide synthesis, Nobuo Izumiya, Comprehensive Organic Synthesis, Vol. 6, Pergamon Press, 1991), a method based on this, or a combination of these with conventional method. The reaction conditions such as for example the quantity of compound (2) used, the reaction solvent, reaction temperature or the like are similar to amide bond forming reaction as described above, step 1, 8. Compound (31) obtained in this way can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, crystallization, reprecipitation, chromatography and the like.

The compound (I-7) of compound (I) in accordance with this invention where XI-R1 is -CH<sub>2</sub>-Cm-R1 can be produced using the following process.

(Here, Cm is a divalent saturated hydrocarbons group of 2-5C, and 1 of the carbon atoms in said divalent saturated hydrocarbons group may be replaced by nitrogen atom, oxygen atom or sulfur atom, and R1 is same as in the aforesaid definition)

(wherein, each symbol has the same aforesaid definitions).

## (Step 18).

This step comprises a process wherein compound (33) is produced by introducing a protecting group into the carboxyl group of compound (32). The method of introducing protecting group of carboxyl group, is the same method as in for example the aforesaid step 4, and it can be carried out in accordance with literature (for example Protective Groups in Organic Synthesis, T.W. Green, Second

Edition, John Wiley & Sons Co, 1991, or the like), method in accordance with it or a combination of these and conventional method.

Compound (33) obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, crystallization, reprecipitation, chromatography and the like.

(Step 19).

This step comprises a process wherein compound (34) is produced by reacting compound (33) obtained in the said step 1 with mCPBA. It may be carried out using condition same as in the aforesaid step 12 with regard to the quantity of mCPBA used in this step, reaction temperature, the reaction solvent, other reaction conditions. The compound (34) which is obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, crystallization, reprecipitation, chromatography and the like.

(Step 20).

This step comprises a process wherein compound (35) is produced by reacting compound (34) obtained in the said step 19 and POCl3.

In this step the quantity of POCl3 with respect to 1 equivalent of compound (34), reaction temperature, other reaction conditions such as for example reaction time or the like are the same as for the aforesaid step 13. Compound (35) obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, reprecipitation, crystallization, chromatography and the like.

(Step 21).

This step comprises a process wherein compound (36) is produced by removing the protecting group from the carboxyl group of compound (35) obtained in the said step 20.

The removal of the protecting group W from the carboxyl group used in this step, can be carry out under the same reaction conditions as in the said step 7, or by process in accordance with literature (for example Protective Groups in Organic Synthesis, T.W. Green, Second Edition, John Wiley & Sons Co,

1991, and the like), a method in accordance with this or a combination of these with conventional method. Compound (36) obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or can be separated and purified, for example by concentration, vacuum concentration, solvent extraction, crystallization reprecipitation, chromatography and the like.

(Step 22).

This step is a process to produce compound (37) by reacting compound (36) obtained in the aforesaid step 21 with the above-mentioned compound (2).

Reaction which is used in this step may be carried out in the same way as in amide bond formation reaction such as for example the aforesaid step 1 or 8 or the like. Compound (37) obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, crystallization, reprecipitation, chromatography and the like.

(Step 23).

This step comprises a process wherein compound (38) is produced by reacting compound (37) obtained in the said step 22 and the said compound (14) in the presence of base. Reaction which is used in this step can be carried out by the same process as the said second step. Compound (38) obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, reprecipitation, crystallization, chromatography and the like.

(Step 24).

This step comprises a process wherein compound (39) is produced by reacting compound (38) obtained in the said step 23 with NaBH4. The reaction can be carried out by process in accordance with literature (for example Comprehensive Organic Science), method in accordance with this or combination of these and conventional method in this step.

The quantity of NaBH4 which is used differs depending on compound (38) and kind of solvent, other reaction conditions used, it is usually 0.2-30 equivalents, preferably 1-10 equivalents with respect to 1 equivalent of compound (38).

The reaction temperature is usually -78°C to the boiling point of the solvent, and preferably 10-40 degrees.

©Rising Sun Communications Ltd.

http://www.risingsun.co.uk

74

The reaction time is 0.1 to 24 hours, preferably 0.2 to five hours.

The reaction solvent to be used can be any as long as it does not hinder the reaction, and for example methanol, ethanol, isopropanol, tetrahydrofuran and the like are preferred, and methanol, ethanol and the like are more preferred. Compound (39) obtained in this way can be subjected to next step without being isolated and purified or can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, reprecipitation, crystallization, chromatography and the like.

(Step 25).

This step comprises a process wherein, by reacting compound (39) obtained in the said step 24 and HSi Et3, the compound (I-7) is produced.

The reductive reaction which is used in this step can be carried out by a process in accordance with literature (J.O.C. Vol. 53, issue 22, pp. 5301-5304 (1988)), a process in accordance with this or by combining these and the conventional method.

The quantity of HSi Et3 used differs depending on kind of compound (39) and kind of solvent, other reaction conditions, but it is usually 0.5-100 equivalents, preferably 1-10 equivalents with respect to 1 equivalent of compound (39).

Usually the reaction time is 0.2-30 hours and is preferably 0.5-10 hours.

The reaction temperature is usually -10°C to the boiling point of the solvent, and is preferably 0°C to the boiling point of the solvent.

The reaction solvent to be used can be any as long as it does not hinder the reaction in this step, and for example trifluoroacetic acid is preferred. The compound obtained in this way in accordance with this invention (1-7) can be isolated and purified by using the like of well known separation and refinement means, for example concentration, vacuum concentration, solvent extraction, crystallization, reprecipitation, chromatography and the like.

Wherein, when R2 or R3 is lower alkoxy group, the hydrogen atom in the alkyl group constituting the alkoxy group may be substituted with hydroxy group or amino group, houwever, when substituted by

is Post-Edited Machine Translation Standard

said hydroxy group or amino group, the introduction or elimination of protecting group of said hydroxy group or amino group is carried out in accordance with requirements in any of aforesiad step 1 to step 25.

During introduction or elimination of the said protecting group, it can be carried out by processes of the aforesaid literature (for example protective groups in organic synthesis) or the like, a process in accordance with these, or by combining these and the conventional method.

In addition, when A ring, R1 or B ring has a substituent, depending on the form of substituent, a protecting group is introduced to or eliminated from each substituent in accordance with requirements, thereby the reaction of each step can be proceeded without hindrance.

Introduction and stripping reaction of the said protecting group can be carried out by a process described in literature (for example Protective Groups in Organic Synthesis, T.W. Green, Second Edition, John Wiley & Sons Co, 1991, or the like), a method in accordance with it or combining these and conventional methods.

Pyridine-2-carboxamide derivative put forward by this invention can be present as pharmacologically acceptable salt, and as for the aforesaid salt can be produced in accordance with conventional method using aforesaid formula (I-1), (I-2), (I-3) (I-4), (I-5), (I-6) and (I-7) included by compound (I) in accordance with this invention.

In an embodiment, when the compound of aforesaid (I-1), (I-2), (I-3) (I-4), (I-5) (I-6) and (I-7) has a basic group derived from, for example the amino group, pyridyl group or the like within the aforesaid molecule, it is possible to convert to corresponding pharmacologically acceptable salt by treating the aforesaid compound with acid.

As the aforesaid acid addition salt, the acid addition salt for example hydrogen halide acid salt such as hydrochloride, hydrofluoric acid salt, hydrobromic acid salt, hydroiodic acid salt or the like, inorganic salt such as nitrate, perchlorate, sulfate, phosphate, carbonate or the like, lower alkyl sulfonate such as methanesulfonate, trifluoromethanesulfonate, ethanesulfonic acid salt or the like, aryl sulfonate such as benzensuplhonate, p-toluenesulfonate or the like, organic salt such as fumarate, succinate, citrate, tartrate, oxalate, maleate or the like and organic acid of amino acid such as glutamic acid salt, aspartate or the like are nominated. Moreover, when the compound of this invention is having acidic group in the said group, for example when it has carboxyl groups, it is possible to convert to the corresponding

76

pharmacologically acceptable salt by treating the aforesaid compound with base. As the aforesaid base addition salt, for example alkali metal salt such as sodium, potassium and the like, alkaline earth metal salt such as calcium, magnesium and the like, salt of organic base such as ammonium salt, guanidine, triethylamine, dicyclohexylamine and the like are nominated. Furthermore, the compound of this invention may be present as free compound or arbitrary hydrate or solventate of salts thereof.

In the production of agent for therapy or prevention of symptom or a disease related to type II diabetes mellitus or corresponding thereof, and the compound of formula (I) in accordance with this invention can be used in a combination of the compound of formula (I) and support material.

Of course the dose for therapy or prevention of the compound of formula (I) in accordance with this invention is altered by character of symptom to be treated, the specific compound and administration route to be selected.

Moreover, it is altered also by age, body weight and sensitivity of each patient. Generally dosage per day is about 0.001 mg to 100 mg per 1 kg in weight as the quantity of single administration or a plurality of administrations, and preferably it is about 0.01 mg to 50 mg, more preferably about 0.1 mg to 10 mg per 1 kg in weight. There is a case to be required to use the dose exceeding the range of these restriction.

As example of appropriate quantity of oral administration, as single or plurality of administrations of 2-4 times per day, it is at least 0.01 mg and at most 2.0 g. Preferably the range of dose is about 1.0 mg to about 200 mg in administration of once or twice a day. More preferably, the range of dose is about 10 mg to 100 mg in administration of once per day.

When intravenously administration or oral administration is used, typical administration range is about 0.001 mg to about 100 mg (preferably, about 0.01 mg to about 10 mg) of the compound of formula (I) per 1 kg in weight per day, and more preferably about 0.1 mg to 10 mg of the compound of formula (I) per 1 kg in body weight pre day.

As described above, medicinal composition includes the compound of formula (I) and pharmacologically acceptable carrier. The term "a composition" includes also active and inerts component constructed carrier (pharmacologically acceptable excipient) in addition to the one obtained by combining, complexing or agglomerating ny of 2 or more components directly or indirectly, the one obtained by the result of dissociation of one or more component or the one obtained by result of other type action or interaction between components.

A composition containing the compound of formula (I) in an effective quantity for therapy or prevention of type II diabetes mellitus or delaying onset thereof by combining with pharmacologically permitted carrier is preferred.

Any appropriate administration route can be used in order to administer the effective dose of the compound in accordance with this invention to mammal, in particularly human. For example, orally, rectum, locally, vein, eye, lung, nose or the like can be used. As example of administrative form, there are tablet, troche, powder, suspension, solution, encapsulated formulation, cream, aerosol or the like, and tablet for oral is preferred.

In preparation of a composition for oral, any medium can be used so long as an ordinary medium for drug, and for example water, glycol, oil, alcohol, flavor additive, preservative, coloring agent or the like. When liquid composition for oral is prepared, for example suspension, elixir agent and solution are nominated, and as carrier, for example, starch, sugar, microcrystalline cellulose, diluent, granulating agent, lubricant, binding agent, disintegrating agent or the like are nominated. When solid composition for oral is prepared, for example, powder, encapsulated formulation, tablet or the like are nominated, and among these, solid composition for oral is preferred.

From ease of administration, tablet and encapsulated formulation are the most useful oral administration forms. Tablet can be coated with normal aqueous or non-aqueous technique in accordance with requirements.

In addition to the aforesaid ordinary administrative form, the compound in accordance with formula (I) is possible to be administered with release regulation means and/or delivery apparatus in accordance with, for example U.S. patent number 3,845,770, 3,916,899, 3,536,809, 3,598,123, 3,630,200 and 4,008,719.

As for the medicinal composition in accordance with this invention which is suitable for oral administration, it is nominated encapsulated formulation, cashew agent or tablet including active ingredient in a fixed quantity determined beforehand respectively as powder or granule, or as water-soluble liquid, water insoluble liquid, emulsion of oil in water type or emulsion of water in oil type It is possible that such composition is prepared using any kind of process in pharmaceutics, and all processes are included a process to biding together active ingredient and carrier formed from one or

©Rising Sun Communications Ltd.

more necessary component.

Generally composition is prepared by mixing thoroughly and also uniformly active ingredient and liquid carrier or solid carrier separated well or both of them, and thereafter, making product in suitable form in accordance with requirements. For example, tablet is prepared by compression and molding, together with one or more subcomponent in accordance with requirements. Compression tablet is prepared by compressing active ingredient in form such as powder, granule or the like freely with mixing with binding agent, lubricant, inert excipient, surface active agent or dispersant in accordance with requirements with a suitable machine. Formed tablet is prepared by forming mixture of the wet compound in powder form and diluent of inert liquid with a suitable machine.

Preferably each tablet includes active ingredient about 1 mg to 1 g, and each cashew agent or encapsulated formulation includes active ingredient about 1 mg to 500 mg.

Example of administrative form on drug of the compound of formula (I) is as follows.

Table 1
Suspension for injection (1.M.)

	mg/ml
Compound of formula (I)	10
Methyl cellulose	5.0
Tween 80	0.5
Benzyl alcohol	9.0
Benzalkonium chloride	1.0

It is made 1.0 ml by addition of water for injection.

Table 2
Tablet

	mg/tablet
Compound of formula (I)	25
Methyl cellulose	415
Tween 80	14.0
Benzyl alcohol	43.5
Magnesium stearate	2.5
	Total 500 mg

#### Table 3

# Encapsulated formulation

	mg/capsole
Compound of formula (I)	25
Lactose powder	573.5
Magnesium stearate	1.5
	Total 600 mg

## Table 4

## **Aerosol**

	per 1 container
Compound of formula (I)	24 mg
Lecithin, NF Liq. Conc.	1.2 mg
Trichlorofluoromethane, NF	4.025 mg
Dichlorodifluoromethane, NI	F 12.15 g

The compound of formula (I) can be used by combining other agents used for therapy / prevention / delay of the onset of type II diabetes mellitus in addition to the disease or symptoms related to type II diabetes mellitus. The said other agents can be administered separately or simultaneously with the compound of formula (I) in usually-used administration route and dose.

79

When the compound of formula (I) is simultaneously used with one or more agent, a medicinal composition containing the compound of formula (I) and these other agents is preferable. Accordingly, the medicinal composition in accordance with this invention includes one or more other active ingredients in addition to the compound of formula (I). As example of active ingredient used by combining with the compound of formula (I), which may be administered separately or in a same medicinal composition, however, it is not restricted in following species.

- (a) bis-guanide (for example, buformin, metformin, phenformin),
- (b) PPAR agonist (for example, troglitazone, pioglitazone, nosiglitazone),
- (c) Insulin,
- (d) Somatostatin,
- (e) α-glucosidase inhibitor (for example, Voglibose, miglitol, acarbose) and
- (f) Insulin secretion promoter (for example, acetohexamide, carbutamide, chlorpropamide, glibomuride, gliclazide, glimepiride, glipizide, gliquidone, glisoxepid, glyburide, glybuxamide, glypinamide, phenbutamide, tolazamide, tolbutamide, tolcyclamide, nateglinide, repaglinide).

80

Weight ratio of the compound of formula (I) with respect to the 2nd active ingredient is altered in range of wide restriction, and moreover, it depends on effective dose of each active ingredient. Accordingly for example, when PPAR agonist is used by combining with the compound of formula (I), weight ratio of the compound of formula (I) with respect to PPAR agonist is generally about 1000: 1-1 : 1000, and preferably about 200: 1-1: 200. Combination of the compound of formula (I) and other active ingredient is in the aforesaid range, however, in any case, effective dose of each active ingredient should be used.

Hereinafter glucokinase activated property shown by the compound represented by compound (I) in accordance with this invention and a test process thereof.

Measurement of excellent glucokinase activation action contained in the compound represented by the aforesaid formula (I) can be carried out by a process in accordance with literature (for example Diabetes, vol 45, pp. 1671-1677, 1996, or the like) or a method in accordance with it.

As far as glucokinase activity is concered, glucose-6-phosphoric acid is not directly measured, but degree of activation of glucokinase is determined by measuring the quantity of Thio-NADH formed, when glucose-6-phosphoric acid dehydrogenase, which is the reporter enzyme, forms phospho gluconolactone from glucose-6-phosphoric acid.

Recombinant human liver GK used in this assay was expressed in E.coli as FLAG fusion protein and refined with ANTIFLAG M2 AFFINITY GEL (Sigma).

The assay was carried out at 30°C using flat bottomed 96-well plate.

Assay buffer (25 mM Hepes Buffer: pH=7.2, 2 mM MgCl2, 1 mM ATP, 0.5 mM TNAD, 1 mM, dithiothreitol) 69 µl was aliquote and DMSO 1 µl was added as DMSO solution of the compound or control. Next, enzyme mixture (FLAG-GK, 20U/ml G6PDH) 20 µl cooled in ice was discharged, and thereafter, the substrate 25 mM glucose 10 µl was added, and reaction was started (the final glucose concentration= 2.5 mM).

After start of reaction, increase of absorbance of 405 nm was measured for ten minutes every 30 seconds, and increment for the first five minutes was used, and evaluation of the compound was carried out. FLAG-GK was added so that absorbance increment after five minutes became between 0.05-0.1 in the presence of 1 % DMSO.

The OD value with DMSO control was made 100 %, and the OD value in each concentration of the test compound was measured.

From the OD value of each concentration, Emax (%) and EC<sub>50</sub> ( $\mu$ M) were calculated, and these were used as indicators of GK activation property of the compound.

The GK activation property of the compound in accordance with this invention was measured by this method. The results thereof are shown in the following Table 5.

### Table 5

(GK activated property of the compounds of this invention).

As shown in the aforesaid Table 1, the compound in accordance with this invention has sufficient GK activated properties with Emax and EC<sub>50</sub> as indicator.

Hereinafter, this invention will be further described in concrete terms by Preparation Examples and Production Examples. However, this invention is not restricted in any way by these.

WO04/81001

Caution: Translation Standard is Post-Edited Machine Translation Standard

82

Preparation Example 1.

The 10 pts. of compound of Production Example 1, heavy magnesium oxide 15 pts. and lactose 75 pts.

were uniformly mixed and made into powdered drug in powdery-form or fine granular of 350 µm or

less. This powder was introduced into capsule container and made into capsules.

Preparation Example 2

The 45 pts. of compound of Production Example 1, starch 15 pts., lactose 16 pts., crystalline cellulose

21 pts., polyvinyl alcohol 3 pts. and distilled water 30 pts. were uniformly mixed and thereafter,

pulverised, granulated and dried, and thereafter, made into granule of a diameter size of 1410.177  $\mu m$ 

by classification with a sieve.

Preparation Example 3

Granules were produced by the same process as in Preparation Example 2, and thereafter, calcium

stearate 3 pts. was added with respect to this granule 96 pts., and tablets of a diameter of 10 mm were

produced by compression-molding.

Preparation Example 4

Crystalline cellulose 10 pts. and calcium stearate 3 pts. were added with respect to granule 90 pts.

obtained by process of Preparation Example 2, and made a tablet of a diameter of 8 mm by

compression-molding, and thereafter, thereto was added syrup gelatin, precipitated calcium carbonate

mixed suspension, and sugar-coated tablet was produced.

Thin layer chromatograph of Example was used Silicagel 60F245 (Merck) as plate and UV detector as

detection method. As silica gel for column, Wakogel TM C.300 (Wako Jyunyaku) and as silica gel for

reverse phase column, LC-SORB TM SP-B-ODS (Chemco) or YMC-GEL TM ODS-AQ 120-S50

(Yamamura Chemical Research) were used respectively.

Meaning of abbreviation in the following Examples are shown below.

i-Bu: isobutyl group.

n-Bu: n-butyl group.

t-Bu: t-butyl group.

Me: methyl group.

Et: ethyl group.

Ph: phenyl group.

WO04/81001

i-Pr: isopropyl group.

n-P: n-propyl group.

CDCl<sub>3</sub>: deuterated chloroform. CD3OD: deuterated methanol.

DMSO-d<sub>6</sub>: heavy dimethyl sulphoxide.

The meaning of abbreviation in nuclear magnetic resonance spectrum are as follows.

s: singlet.

D: doublet.

Dd: double doublet.

t: triplet.

m: multiplet.

br: broad.

q: quartet.

j: coupling constant.

Hz: Hertz.

### **Production Example 1**

# <u>Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

Aminothiazole 9.00 g (89.9 mmol), N-hydroxybenzotriazole hydrate 12-1 g (89.7 mmol) and 1-(3-dimethylaminopropyl)-3-ethyl carbodiimide hydrochloride 19.0 g (99.2 mmol) were added successively to a chloroform solution (400 ml) of 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid 14.1 g (73.0 mmol), and thereafter, it was stirred at room temperature for 24 hours. The reaction liquor was concentrated and thereafter, ethyl acetate was added to the residue and was washed with 0.2 N-

hydrochloric acid aqueous solution, water, saturated aqueous sodium bicarbonate solution and saturated aqueous sodium chloride solution. After drying and concentrating, the obtained residue was crystallised from a mixed solvent of hexane-acetic acid ethyl ester (5:1), and thereby 3,6-dichloro-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide 12.8 g (yield = 64 %) was obtained as white solid.

Potassium carbonate 1.25 g (9.04 mmol) and 4-methoxy thiophenol 605 ml (4.87 mmol) were added to N,N-dimethylformamide solution (10 ml) of the obtained dichloro body 1.27 g (4.64 mmol), and thereafter, it was stirred at room temperature for 24 hours. Water was added to the reaction liquid and the liquid extracted with ethyl acetate and thereafter, was washed with saturated aqueous sodium chloride solution. After drying and concentrating, the obtained residue was refined using silica gel column chromatography (hexane: ethyl acetate = 4:1 - 1:1), and 6-chloro-3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide 1.70 g (yield = 97 %) was obtained as white solid.

Potassium carbonate 350 mg (2.53 mmol) and 3-mercapto-1,2,4-triazole 285 mg (2.82 mmol) were added to N,N-dimethylformamide solution (10 ml) of the obtained 6-chloro derivative 705 mg (1.87 mmol) and thereafter, the mixture was heated under reflux for 35 hours. Water was added to the reaction liquor, extraction was carried out three times with chloroform, and thereafter, it was dried, and the organic layer was concentrated under reduced pressure. The obtained residue was refined by crystallization silica gel column chromatography (chloroform: methanol = 100:1) and mixed solvent of hexane-acetic acid ethyl ester (1:1), and the title compound 410 mg (yield = 50%) was obtained as white solid.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  : 3.87 (3H, s), 6.07-7.07 (4H, m), 7.22 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.45 (1H, q, J = 3.6 Hz), 7.49 (2H, d, J = 9.0 Hz), 8.35 (1H, s). ESI-MS (m/e)= 443 (M+H)<sup>+</sup>.

Using the process same as in the aforesaid Production Example 1, the compounds of Production Examples 2 - 51 were obtained. Below analysis data of these compounds are shown.

Preparation of 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 2 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-methylthiazol, 4-fluoro-thiophenol and 3-mercapto-4-methyl-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ : 2.42 (3H, s), 3.74 (3H, s), 6.62 (1H, s), 7.00 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.10 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.17 (2H, m), 7.53 (2H, m), 8.40 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 459 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 3**

<u>Preparation of 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 3 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-methylthiazol, 4-fluoro thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.40 (3H, s), 6.61 (1H, s), 7.01 (1H, d, J = 9.3 Hz), 7.17-7.25 (3H, m), 7.58 (2H, m), 8.35 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 445 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 4**

<u>Preparation of 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(1-methyl-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 4 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-methylthiazol, 4-fluoro thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

86

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.41 (3H, s), 3.73 (3H, s), 6.60 (1H, s), 6.77 (1H, d, J = 8.7 Hz), 6.92 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.10-7.22 (4H, m), 7.52 (2H, m). ESI-MS (m/e) = 458 (M+H)<sup>+</sup>.

### Production Example 5

### <u>Preparation of 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(1-methyl-1H-tetrazol-5-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 5 is produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-methylthiazol, 4-fluoro thiophenol and 5-mercapto-1-methyl triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.43 (3H, s), 4.12 (3H, s), 6,65(1H, s), 7.12 (1H, d, J = 9-O Hz), 7.21 (2H, m), 7.45 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.58 (2H, m). ESI-MS (m/e) = 460 (M+H)<sup>+</sup>.

### Production Example 6

# <u>Preparation of 3-(cyclohexyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 6 can be produced using the same process as in Production

Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-methylthiazol, cyclohexane thiol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.20-1.75 (6H, m), 1.84 (2H, m), 2.06 (2H, m), 2.36 (3H, s), 3.25 (1H, m), 6.56 (1H, s), 7.43 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.64 (1H, d, J = 8.7 Hz), 8.33 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 433 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 7**

# Preparation of 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 7 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-aminothiazole, 4-fluoro thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7.01 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.09 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.19 (2H, m), 7.25 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.50 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7,50(2H, m), 8.35 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 431 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 8**

# <u>Preparation of 3-(thiazol-2-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,41-triazol-3-yl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 8 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-methylthiazol, 2-mercapto-thiazole and 3-mercapto-

1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.40 (3H, s), 6.60 (1H, m), 7.30-7.36 (2H, m), 7.59 (1H, d, J = 3.6 Hz), 8.02 (1H, d, J = 3.6 Hz), 8.34 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 434 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 9**

### <u>Preparation of 3-(2-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4]-triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 9 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-aminothiazole, 2-fluoro thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7.01-7.04 (2H, m), 7.20-7.28 (3H, m), 7.46 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.51-7.64 (2H, m), 8.36 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 431 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 10**

### <u>Preparation of 3-phenyl sulphanyl-6-(4H-[1,2,4]-triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 10 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-aminothiazole, thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7.02-7.09 (2H, m), 7.24 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.47-7.53 (4H, m), 7.57-7.63 (2H,

m), 8.38 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 413 (M+H) $^{+}$ .

### **Production Example 11**

89

# <u>Preparation of 3-(4-fluoro-phenyloxy)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 11 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid-2-aminothiazole, 4-fluorophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d: 7.04 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7105/7.13 (4H, m), 7.24 (1H, 1d, J = 8.7 Hz), 7.46-7.51 (2H, m), 8.32 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 415 (M+H)^{+}$ .

#### **Production Example 12**

# <u>Preparation of 3-(4-methoxy-phenylmethyl sulphanyl)-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 12 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-aminothiazole, 4-methoxybenzyl mercaptan and 3-mercapto-4-methyl-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.76 (3H, s), 3.79 (3H, s), 4.11 (2H, s), 6.84 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.01 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.30 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.32 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.51 (1H, d, J = 3.2 Hl), 7.65 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8.44 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 471 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 13**

### Preparation of 3-(3-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 13 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-aminothiazole, 3-fluoro thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7.02 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.05 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.18 (1H, td, J = 8.4Hz, 3.2 Hz), 7.24 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.29 (1H, ddd, J = 8.4Hz, 2.8 Hz), 7.36 (1H, d, J = 7.6 Hz), 7.42-7.48 (2H, m), 8.35 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 431 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 14**

# <u>Preparation of 3-(2,4-difluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 14 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-aminothiazole, 2,4-difluoro thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 6.98-7.05 (4H, m), 7.28 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.46 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.58-7.64

(1H, m), 8.36 (1H, s). ESI-MS  $(m/e) = 449 (M+H)^+$ .

### **Production Example 15**

# <u>Preparation of 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4]-triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 15 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-aminothiazole, 4-fluoro thiophenol and 3-mercapto-5-methyl-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2/58 (3H, s), 6.97 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.04 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.15-7.23 (3H, m), 7.48 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.54-7.58 (2H, m). ESI-MS (m/e) = 445 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 16**

# Preparation of 3-(4-cyano-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 16 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-aminothiazole, 4-cyano thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7.06 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.11 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.30 (1H, d, J = 8.3 Hz), 7.49

(1H, d, J = 3-6 Hz), 7.65 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.73 (2H, d, J = 8.3 Hz), 8.40 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 438 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 17**

### Preparation of 3-(pyridine-4-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 17 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-aminothiazole, 4-mercapto-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ : 7.09 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.28-7.35 (2H, m), 7.43 (2H, d, J = 6.0 Hz), 7.51 (1H, d, J = 3.6 Hz), 8.39 (1H, s), 8.62 (2H, d, J = 6.0 Hz). ESI-MS (m/e) = 414 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 18**

# Preparation of 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 18 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazolo [5,4-b] pyridine, 4-fluoro thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7.00 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.16-7.20 (2H, m), 7.25 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.37-7.41 (1H, m), 7.55-7.58 (2H, m), 8.02 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.42 (1H, s), 8.51 (1H, d, J = 4.4 Hz).

ES1-MS  $(m/e) = 482 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 19**

# <u>Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 19 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridine carboxylic acid, 2-amino-4-methoxymethyl-thiazole, 4-methoxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  : 3.43 (3H, s), 3.86 (3H, s), 4.51 (2H, s), 6.92 (1H, s), 6.96-7.02 (3H, m), 7.22 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.49 (2H, d, J = 8.7 Hz), 8.35 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 487 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 20**

# Preparation of 3-(4-acetyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 20 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-aminothiazole, 4-acetylthio phenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.65 (3H, s) 7.05 (1H, q, J = 3-6 Hz), 7.10 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.25 (1H, d, J =

8.4 Hz), 7.47 (1H, d, J = 3-6 Hz), 7.65 (2H, d, J = 8.6 Hz), 8.01 (2H, d, J = 8.6 Hz), 8.36 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 455 (M+H)<sup>+</sup>.

94

### **Production Example 21**

### <u>Preparation of 3-(thiophen-2-yl -sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 21 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-aminothiazole, 2-mercapto-thiophene and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7.01 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.06 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.16 (1H, dd, J = 3.6, 5.2 Hz), 7.26 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.35 (1H qd, J = 1.2, 3.6 Hz), 7.43 (1H, q, J = 3.2 Hz), 7.60 (1H, dd, J = 1.2, 5.2 Hz), 8.35 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 419 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 22**

# <u>Preparation of 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 22 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-aminothiazole, 4-methoxymethyl-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

WO04/81001

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.46 (3H, s), 4.50 (2H, s), 7.00 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.02 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.17 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.42 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.43 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.54 (2H, d, J = 8.0 Hz), 8.33 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 457 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 23**

# Preparation of 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 23 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazolo [5,4-b] pyridine, 4-fluoro thiophenol and 3-mercapto-5-methyl-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.54 (3H, s), 6.96 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.11-7.16 (2H, m), 7.17 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.37 (1H, dd, J = 4.8, 8.0 Hz), 7.50-7.54 (2H, m), 8.00 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.45 (1H, d, J = 4.8 Hz).

ESI-MS  $(m/e) = 496 (M+H)^{+}$ .

#### **Production Example 24**

# Preparation of 3-(4-methyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 24 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-methoxymethyl-thiazole, 4-methylthio phenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.42 (3H, s), 3.43 (3H, s), 4.51 (2H, s), 6.91 (1H, s), 7.00 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.19 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.26 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.44 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.34 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 471 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 25**

# <u>Preparation of 3-(4-chloro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 25 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-methoxymethyl-thiazole, 4-chloro thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  : 3.43 (3H, s), 4.50 (2H, s), 6.91 (1H, s), 6.97 (1H, q, J = 8.8 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.42 (2H, q, J = 8.4 Hz), 7.49 (2H, d, J = 8.4H), 8.33 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 491 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 26**

# <u>Preparation of 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(3H-[1,2,3] triazol-4-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 26 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-methoxymethyl-thiazole, 4-fluoro thio phenol and 4-mercapto-1,2,3-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 6.66 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.72 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.86 (1H, d, J = 4.0 Hz), 6.89-6.94 (2H, m), 7.25 (1H, d, J = 4.0 Hz), 7.27-7.30 (2H, m), 7.72 (1H, s),

ESI-MS  $(m/e) = 431 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 27**

### Preparation of 3-(4-methylsulfonyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 27 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-methylsulfonyl thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.12 (3H, s), 7.05 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.11 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.28 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.48 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.74 (2H, d, J = 8.0 Hz), 8.00 (2H, d, J = 8.0 Hz) 8.39 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 491 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 28**

# <u>Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-hydroxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 28 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-hydroxymethyl-thiazole, 4-methoxy thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.86 (3H, s), 4.78 (2H, s), 6.99 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.02 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.18

(1H, d, J = 8.8 Hz), 7.35 (1H, s), 7.46 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.39 (1H, s). ESI-MS  $(m/e) = 473 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 29**

# Preparation of 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(5-methoxymethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 29 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole-4-fluoro thiophenol and 3-mercapto-5-methoxymethyl-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d: 3.50 (3H, s), 4.76 (2H, s), 6.98 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.03 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.14-7.22 (3H, m), 7.48 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.54-7.57 (2H, m). ESI-MS  $(m/e) = 475 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 30**

### <u>Preparation of 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 30 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.51 (3H, s), 7.17 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.21 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.35 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.36 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.57 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.83 (1H, dd, J = 2.4, 8.8 Hz), 8.53 (1H, d,

J = 2.4 Hz), 8.72 (1H, s).

ESI-MS (m/e)= 428 (M+H)

### **Production Example 31**

### Preparation of 3-(4-dimethylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 31 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-dimethylcarbamoyl thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.02 (3H, s), 3.15 (3H, s), 7.04 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.06 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.23 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.49 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.50 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.61 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.39 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 484 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 32**

### Preparation of 3-(4-trifluoromethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 32 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-trifluoromethylthio phenol and 3-mercapto-

1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7.04 (1H, d, J = 3.6 Hz) 7.06 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.26 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7,47 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.66-7.74 (4H, m), 8.38 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 481 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 33**

# <u>Preparation of 3-(4-methylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 33 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-methylcarbamoyl thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.00 (3H, d, J = 4.8 Hz), 7.02 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.05 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.47 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.59 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.81 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.32 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 470 (M+H)^{+}$ .

#### **Production Example 34**

# Preparation of 3-(hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 34 can be produced using the same process as in Production

©Rising Sun Communications Ltd.

http://www.risingsun.co.uk

Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-hydroxyethyl oxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.97 (2H, m), 4.13 (2H, m), 7.00-7.11 (4H, m), 7.23 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.46-7.54 (3H, m), 8.36 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 473 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 35**

# <u>Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-dimethylaminomethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 35 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-5-dimethylaminomethyl thiazole, 4-methoxy thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.32 (6H, s), 3.70 (2H, s), 3.85 (3H, s), 6.97 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.00 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.19 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.26 (1H, s), 7.46 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.31 (1H, s). ESI-MS (m/e)= 500 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 36**

Preparation of 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-

### N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 36 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-dimethylaminoethyl thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

102

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.40 (6H, s), 2.82 (2H, t, J = 5.6 Hz), 4.13 (2H, t, J = 5.6 Hz), 6.95-7.05 (4H, m), 7.21 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.42-7.50 (3H, m), 8.36 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 500 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 37**

# <u>Preparation of 3-(4-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 37 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-hydroxyethyl thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.93 (2H, m), 3.90 (2H, m), 7.04-7.10 (2H, m), 7.23 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.36 (2H, d, J = 7.8 Hz), 7.48-7.56 (3H, m), 8.34 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 457 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 38**

Preparation of 3-(4-methyl sulphamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-

### (thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 38 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using .3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole-4-methyl sulphamoyl thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.97 (3H, s), 6.98 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.21-7.25 (3H, m), 7.30-7.50 (4H, m), 8.28 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 505 (M)^{+}$ .

### **Production Example 39**

### <u>Preparation of 3-(4-dimethylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 39 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-oxazole, 4-dimethylcarbamoyl-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.01 (3H, s), 3.15 (3H, s), 6.99 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.19 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.25 (1H, q, J = 1.6 Hz), 7.48 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7.56 (2H, d, J = 8.1 Hz), 8.31 (1H, d, J = 1.6 Hz), 8.41 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 468 (M+H)^{+}$ .

# Preparation of 3-(4-hydroxy-cyclohexyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 40 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-mercapto-cyclohexanol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.30-1.60 (4H, m), 1.90-2.15 (4H, m), 3.10-3.22 (1H, m), 3.60-3.70 (1H, m), 6.99 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.40 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.43 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.61 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8.32 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 435 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 41**

# <u>Preparation of 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(pyridazine-3-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 41 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-pyridazine, 4-fluoro thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 6.96 (1H, d, J = 9.2 Hz), 7.12-7.16 (2H, m), 7.19 (1H, d, J = 9.2 Hz), 7.50-7.55 (3H, m), 8.41 (1H, s), 8.65 (1H, d, J = 9.2 Hz), 8.85 (1H, d, J = 4.8 Hz). ESI-MS (m/e) = 426 (M+H)<sup>+</sup>.

Preparation of 3-(pyrazine-2-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 42 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 2-mercapto-pyrazine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7.02 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.39 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.45 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.68 (1H, d, J = 8.8 Hz), 8.38 (1H, s), 8.44-8.46 (2H, m), 8.70 (1H, d, J = 1.6 Hz). ESI-MS (m/e)= 415 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 43**

<u>Preparation of 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(pyrazine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 43 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-pyrazine, 3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.64 (3H, s), 6.96 (1H, q, J = 8.3 Hz), 7.17 (1H, q, J = 8.3 Hz), 7.28 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.77 (1H, dq, J = 8.1, 2.2 Hz), 8.29 (1H, dd, J = 2.6, 1.5 Hz), 8.35 (1H, d, J = 2.6 Hz), 8.41 (1H, s), 8.61 (1H, d, J = 2.2 Hz), 9.68 (1H, q, J = 1.5 Hz). ESI-MS (m/e) = 423 (M+H)<sup>+</sup>.

# <u>Preparation of 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 44 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-methyl-thiazole, 3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.39 (3H, s), 2.63 (3H, s), 6.58 (1H, s), 6.99 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.20-7.30 (2H, m), 7.74 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.32 (1H, s), 8.62 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 442 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 45**

# <u>Preparation of 3-[4-(1-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)]-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 45 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-(1-hydroxyethyl) thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.52 (3H, d, J = 6.4 Hz), 4.97 (1H, q, J = 6.4 Hz), 7.03 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.06 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.18 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.47 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.48 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.52 (2H, d, J = 8.0 Hz), 8.34 (1H, s).

ESI-MS (m/e) = 457 (M+H).

### **Production Example 46**

©Rising Sun Communications Ltd.

# N-N S N S CH,

# <u>Preparation of 3-(6-methyl-pyridin-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(2-methyl-thiazol-4-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 46 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-methylthiazol, 3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.63 (3H, s), 2.72 (3H, s), 6.96 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.19 (1H, d, J = 8.1 Hz), 7.27 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.68 (1H, s), 7.76 (1H, dd, J = 8.4, 2.2 Hz), 8.26 (1H, s), 8.59 (1H, d, J = 2.2 Hz). ESI-MS (m/e) = 442 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 47**

# <u>Preparation of 3-(4-dimethylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,41 triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(2-methyl-thiazol-4-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 47 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-methylthiazol, 4-dimethylcarbamoyl thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  : 2.69 (3H, s), 3.00 (3H, s), 3.14 (3H, s), 6.95 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.11 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7,45 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7.56 (2H, d, J = 8.1 Hz), 7.64 (1H, s), 8.29 (1H, s). ESI-MS (m/e)= 498 (M+H) +.

#### **Production Example 48**

108

# Preparation of 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 48 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-methoxymethyl-thiazole, 3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.62 (3H, s), 3.44 (3H, s), 4.51 (2H, s), 6.91 (1H, s), 6.93 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.19 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.26 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.77 (1H, dd, J = 8.0 Hz, 2.4 Hz), 8.35 (1H, s), 8.61 (1H, d, J = 2.4 Hz).

ESI-MS (m/e) = 472 (M+H).

### **Production Example 49**

### <u>Preparation of 3-(1-methyl-1H-tetrazol-5-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 49 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 5-mercapto-1-methyl-1,2,4-triazole and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4.11 (3H, s), 7.11 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.38 (1H, q, J = 8.3 Hz), 7.36 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.52 (1H, d, J = 3.2HI), 8.42 (1H, s).

ESI-MS (m/e) = 419 (M+H).

### **Production Example 50**

### Preparation of 3-(4-hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 50 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-aminooxazole, 4-hydroxyethyl thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3,91 (2H, t, J = 4.6 Hz), 4.05 (2H, t, J = 4.6 Hz), 6.91 (1H, d, J = 8.8 Hz), 6.92 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.11 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.22 (1H, d, J = 1.5 Hz), 7.39 (2H, q, J = 8.4 Hz), 8.25 (1H, d, J = 1.5 Hz), 8.29 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 457 (M+H)<sup>+</sup>.

### Production Example 51

# Preparation of 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 51 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-oxazole, 4-dimethylaminoethyl oxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.43 (6H, s), 2,85 (2H, t, J = 5.5 Hz), 4.12 (2H, t, J = 5.5 Hz), 6.90 (2H, d, J = 8.8 Hz), 6.93 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.15 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.24 (1H, s), 7.38 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.30 (1H,

s), 8.38 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 484 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 52**

### <u>Preparation of 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-phenoxy-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

Phenol 135 mg (1.43 mmol) and cesium carbonate 540 mg (1.66 mmol) were added to N,N-dimethylformamide solution (3 ml) of 3,6-dichloro-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide 84 mg (0.292 mmol) obtained using the same process as in Production Example 1, and thereafter, it was stirred at 120°C for 24 hours. A 1 N-sodium hydroxide aqueous solution was added to the reaction liquor, and thereafter, extraction was carried out with ethyl acetate. The organic layer was washed with water and saturated aqueous sodium chloride solution and was dried, and concentration was carried out under reduced pressure. The obtained residue was refined using thin layer silica gel chromatography (hexane: ethyl acetate = 4:1), and 3-chloro-6-phenoxy-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide 61 mg (yield = 61 %) was obtained as a white solid.

Potassium carbonate 80 mg (0.579 mmol) and 4-fluoro thiophenol 20 ml (0.188 mmol) were added to N,N-dimethylformamide solution (2 ml) of the obtained 3-chloro derivative 23 mg (0.0799 mmol), and thereafter, the mixture was stirred at 100°C for 16 hours. Water was added to the reaction liquid, the liquid was extracted with ethyl acetate and thereafter, was washed with saturated aqueous sodium chloride solution. The residue obtained after drying and concentration was refined using thin layer silica gel chromatography (hexane: ethyl acetate = 4:1), and the title compound 11 mg (yield = 32 %) was obtained as white solid.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d: 2.37 (3H, s), 6.58 (1H, s), 6.90 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.10-7.23 (6H, m), 7.46 (1H, qq, J = 7.8, 7.8 Hz), 7.62 (2H, m). ESI-MS (m/e)= 438 (M+H)<sup>+</sup>.

Using process same as in the aforesaid Production Example 52, the compound of Production Example 53 was obtained. Below analysis data of the compound are shown.

#### **Production Example 53**

### <u>Preparation of 3-(2-chloro-phenylmethyl-amino)-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 53 can be produced using the same process as in Production Example 52, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide obtained using the same process as in Production Example 1, 2-chloro-benzylamine and 3-mercapto-4-methyl-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.41 (3H, s), 3.73 (3H, s), 4.55 (2H, d, J = 6.0 Hz), 6.58 (1H, s), 6.92 (1H, d, J = 9.3 Hz), 7.20-7.45 (5H, m), 8.32 (1H, s), 8.72 (1H, m). ESI-MS (m/e) = 472,474 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 54**

### Preparation of 3,6-bis-(pyridine-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

2-mercaptopyridine 24 mg (0.205 mmol) and potassium carbonate 68 mg (0.492 mmol) were added to N,N-dimethylformamide solution (2 ml) of 3,6-dichloro-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide 43 mg (0.149 mmol) obtained using the same process as in Production Example 1, and thereafter, it was stirred at 100°C for 15 hours. Water was added to the reaction liquid, the liquid was extracted with ethyl acetate and thereafter, was washed with saturated aqueous sodium chloride solution. After drying and concentrating, the obtained residue was refined using thin layer silica gel chromatography (chloroform: methanol = 20:1), and the title compound 15 mg (yield = 23 %) was obtained as yellow solid.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.39 (3H, s), 6.58 (1H, s), 7.20-7.30 (2H, m), 7.40 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.46 (1H, br. d, J = 8.1 Hz), 7.52-7.75 (4H, m), 8.55-8.65 (2H, m). ESI-MS (m/e)= 438 (M+H)<sup>+</sup>.

Using the same process as in the aforesaid Production Example 54, the compound of Production Examples 55 - 57 were obtained. Below analysis data of these compounds are shown.

#### **Production Example 55**

#### Preparation of 3,6-bis-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 55 can be produced using the same process as in Production Example 54, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide using the same process as in Production Example 1 and 4-fluoro thiophenol obtained.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.41 (3H, s), 6.59 (1H, s), 6.77 (1H, d, J = 9.0 Hz), 6.88 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.09-7.20 (4H, m), 7.49-7.60 (4H, m). ESI-MS (m/e) = 472 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 56**

### Preparation of 3,6-bis-(thiazol-2-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 56 is produced using the same process as in Production Example 54, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide obtained using the same process as in Production Example 1 and 2-mercapto-thiazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 7.06 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.27 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.37 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.54 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.59 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.61 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.98 (1H, d, J = 3.6 Hz), 8.02 (1H, d, J = 3.6 Hz).

WO04/81001

ESI-MS  $(m/e) = 436 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 57**

# Preparation of 3,6-bis-(5-methyl-[1,3,4] thiadiazol-2-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 57 is produced using the same process as in Production Example 54, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide obtained using the same process as in Production Example 1 and 2-mercapto-5-methyl-1,3,4-thiazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.86 (3H, s), 2.91 (3H, s), 7.07 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.44 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.52 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.64 (1H, d, J = 8.3 Hz). ESI-MS (m/e) 466 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 58**

# <u>Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

Concentrated sulfuric acid 0.441 ml (8.27 mmol) under room temperature was added dropwise to dichloromethane suspension (35 ml) of magnesium sulfate 3.86 g (32.2 mmol) and on completion of the dropwise addition, it was stirred at room temperature for 20 minutes. Thereafter, 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid 750 mg (3.91 mmol) and dichloromethane (10 ml) solution of tert-butyl alcohol 3.84 ml (40.2 mmol) were added to the reaction liquor at room temperature and thereafter, the

mixture was stirred vigorously at room temperature for 15 hours. Aqueous solution (40 ml) of sodium carbonate 3.0 g was added dropwise to the reaction liquor under ice cooling, and it was stirred till the reaction liquor became a uniform solution. The reaction liquor was extracted with chloroform, the organic layer was washed with saturated aqueous sodium chloride solution, and thereafter, it was dried, and concentration was carried out under reduced pressure. The obtained residue was refined using silica gel column chromatography (hexane: ethyl acetate = 97:3) and 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid tert-butyl 644 mg (yield = 66 %) was obtained as a white solid.

At room temperature, 4-methoxy thiophenol 0.927 ml (7.55 mmol) and potassium carbonate 1.14 g (8.26 mmol) were added to N,N-dimethylformamide solution (70 ml) of the obtained ester 1.70 g (6.86 mmol) and the mixture was stirred for one hour. Chloroform was added to the reaction liquor and was washed with saturated aqueous sodium bicarbonate solution and saturated aqueous sodium chloride solution, and thereafter, it was dried, and concentration was carried out under reduced pressure. The obtained residue was refined using silica gel column chromatography (hexane: ethyl acetate = 9:1) and 6-chloro-3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-2-pyridinecarboxylic acid tert-butyl 743 mg (yield = 31 %) was obtained as a colourless oily substance.

At room temperature, 3-mercapto-1,2,4-triazole 258 mg (2.55 mmol) and potassium carbonate 353 mg (2.56 mmol) were added to N,N-dimethylformamide solution (30 ml) of the obtained chloro body 451 mg (1.28 mmol), and the reaction liquor was stirred at 130°C for ten hours. Chloroform was added to the reaction liquor and was washed with saturated aqueous sodium bicarbonate solution and saturated aqueous sodium chloride solution, and thereafter, it was dried, and concentration was carried out under reduced pressure. The obtained residue was refined using silica gel column chromatography (hexane: ethyl acetate = 2:1) and 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-2-pyridinecarboxylic acid tert-butyl 264 mg (yield = 49 %) was obtained as a colourless oily substance.

Trifluoroacetic acid 2.0 ml was added at room temperature to dichloromethane solution (5.0 ml) of the obtained ester 264 mg (0.633 mmol), the reaction liquor was stirred at room temperature for one hour 30 minutes. The reaction liquor was concentrated under reduced pressure, and 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-2-pyridinecarboxylic acid 228 mg was obtained as a straw-coloured solid.

At room temperature, 5-methylamino thiazole 3.2 mg (29  $\mu$ mol), N-hydroxybenzotriazole hydrate 3.8 mg (27  $\mu$ mol), 1-(3-dimethylaminopropyl)-3-ethyl carbodiimide hydrochloride 5.4 mg (28  $\mu$ mol) were added successively to dichloromethane solution (1.0 ml) of the obtained carboxylic acid body 5.9 mg

(16 µmol), and the reaction liquor was stirred at room temperature for three hours. Saturated aqueous sodium bicarbonate solution was added to the reaction liquor and extraction was carried out with chloroform. The organic layer was washed with saturated aqueous sodium chloride solution, and thereafter, it was dried, and concentration was carried out under reduced pressure. The obtained residue was refined using silica gel column chromatography (chloroform: methanol = 95:5) and the title compound 2.0 mg (yield = 15 %) was obtained as a straw-coloured solid.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d: 2.43 (3H, s), 3.86 (3H, s), 6.98 (2H, d, J = 8.4 Hz), 6.99 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.09 (1H, s), 7.19 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.47 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.32 (1H, s). ESI-MS (m/e)= 457 (M+H)<sup>+</sup>.

Using the process same as in the aforesaid Production Example 58, the compounds of Production Examples 59 - 65 were obtained. Below analysis data of these compounds are shown.

### **Production Example 59**

### <u>Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 59 can be produced using the same process as in Production Example 58, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 4-methoxy thiophenol, 3-mercapto-1,2,4-triazole and 3-amino-isoxazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.86 (3H, s), 6.98 (2H, d, J = 8.4 Hz), 6.99 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.19 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.30 (1H, s), 7.47 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.31 (1H, s), 8.41 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 427 (M+H)<sup>+</sup>.

# Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-([1,3,4] thiadiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 60 can be produced using Production Example 58, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 4-methoxy thiophenol, 3-mercapto-1,2,4-triazole and 2-amino-1,3,4-thiadiazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d : 3.86 (3H, s), 6.99 (2H, q, J = 8.5 Hz), 7.03 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.23 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7,47 (2H, d, J = 8.5 Hz), 8.45 (1H, s), 8.85 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 444 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 61**

# <u>Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-([1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 61 can be produced using Production Example 58, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 4-methoxy thiophenol, 3-mercapto-1,2,4-triazole and 5-amino-1,2,4-thiadiazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  : 3.87 (3H, s), 7.00 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.01 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.20 (1H, q, J = 8.4 Hz), 7.48 (2H, d, J = 3.5 Hz), 7.80 (1H, s), 8.36 (1H, s) ESI-MS (m/e) = 444 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 62**

### Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl carbonyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 62 can be produced using the same process as in Production Example 58, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 4-methoxy thiophenol, 3-mercapto-1,2,4-triazole and 4-acetyl-2-amino-thiazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  : 2.63 (3H, s), 3.86 (3H, s), 6.98 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.01 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.22 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.46 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.86 (1H, s), 8.33 (1H, s). ESI-MS (m/e) 485 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 63**

# <u>Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(pyrimidin-4-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 63 can be produced using the same process as in Production Example 58, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 4-methoxy thiophenol, 3-mercapto-1,2,4-triazole and 4-amino-pyrimidine.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.86 (3H, s), 6.98 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.02 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.22 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.46 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.38 (1H, dd, J = 5.9, 0.8 Hz), 8.41 (1H, s), 8.65 (1H, d, J = 5.9 Hz), 8.93 (1H, d, J = 0.8 Hz).

ESI-MS  $(m/e) = 438 (M+H)^{+}$ .

©Rising Sun Communications Ltd.

http://www.risingsun.co.uk

### **Production Example 64**

### <u>Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(pyridine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 64 can be produced using the same process as in Production Example 58, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 4-methoxy thiophenol, 3-mercapto-1,2,4-triazole and 2-amino-pyridine.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3,85 (3H, s), 6.97 (2H, d, J = 8.8 Hz), 6.99 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.05 (1H, dd, J = 8.5, 4.5 Hz), 7.18 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.46 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.73 (1H, ddd, J = 8.5, 8.5, 1.5 Hz), 8.29 (1H, dd, J = 4.5, 1.5 Hz), 8.31 (1H, s), 8.41 (1H, d, J = 8.5 Hz). ESI-MS (m/e) = 437 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 65**

# <u>Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-ethoxycarbonyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 65 can be produced using the same process as in Production Example 58, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridine carboxylic acid possible 4-methoxy thiophenol-3-mercapto-1,2,4-triazole and 2-amino-5-ethoxycarbonyl-thiazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d: 1.37 (3H, t, J = 7.0 Hz), 3.86 (3H, s), 4.34 (2H, q, J = 7.0 Hz), 6.98 (2H, d, J =

is Post-Edited Machine Translation Standard

8.8 Hz), 7.00 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.46 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.11 (1H, s), 8.36 Hz(1H, s)

ESI-MS  $(m/e) = 515 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 66**

### Preparation of 3-(pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2pyridinecarboxamide

Anisole 0.40 ml (0.390 mmol) and trifluoroacetic acid 5 ml were added to 6-chloro-3-(4-methoxyphenylmethyl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide 152 mg (0.390 mmol) obtained using the same process as in Production Example 1, the reaction liquor was stirred at 60°C for five hours, and thereafter was stirred at room temperature overnight. The reaction liquor was concentrated under reduced pressure, and 3-thiol derivative was obtained as an orange oily substance. Ethylene glycol 62 µl (1.10 mmol), potassium carbonate 141 mg (1.02 mmol), 3-iodopyridine 114 mg (0.560 mmol) and copper iodide 5.3 mg (0.030 mmol) were added to a 2-propanol solution (3 ml) of the previously obtained 3-thiol derivative, the reaction liquor was stirred at 80 degrees overnight. The reaction liquor was filtered with cellite, and the filtrate was distributed with chloroform and water. The organic layer was washed with water and was dried, and thereafter concentrated under reduced pressure. The obtained residue was refined using thin layer silica gel chromatography (hexane : ethyl acetate = 1:1) and 6-chloro derivative 28 mg (yield = 21 %) was obtained as a straw-coloured solid.

3-mercapto-1,2,4-triazole 22 mg (0.22 mol) was added to N,N-dimethylformamide solution (1 ml) of potassium t-butoxide 25 mg (0.22 mmol), thereafter, N,N-dimethylformamide solution (3 ml) of previously obtained 6-chloro derivative 28 mg (0.080 mmol) was added dropwise, and on completion of the dropwise addition, the reaction liquor was stirred at 120°C for two hours. Water was added to the reaction liquor and extraction was carried out with chloroform. The organic layer was washed with water, dried and concentrated. The obtained residue was refined using thin layer silica gel chromatography (chloroform: methanol = 9:1) and the title compound 12 mg (yield = 37 %) was obtained as a straw-coloured solid.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d: 6.96 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.05 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.22 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.40-

is Post-Edited Machine Translation Standard

7.43 (1H, m), 7.47 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.87-7.90 (1H, m), 8.32 (1H, s), 8.64-8.66 (1H, m), 8.70-8.71 (1H, m).

ESI-MS  $(m/e)=414 (M+H)^{+}$ .

Using the same process as in the aforesaid Production Example 66, the compounds of Production Examples 67 - 68 were obtained. Below analysis data of these compounds are shown.

### **Production Example 67**

### Preparation of 3-(6-methoxy-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 67 can be produced using the same process as in Production Example 66, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 6chloro-3-(4-methoxy-phenylmethyl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide obtained using the same process as in Production Example 1, 6-methoxy-3-iodopyridine and 3-mercapto-1,2,4triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4.00 (3H, s), 6.87 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.00-7.11 (2H, m), 7.26 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.46 (1H, d, J = 3.3 Hz), 7.77 (1H, dd, J = 2.4, 8.7 Hz), 8.35 (1H, d, J = 2.4 Hz), 8.38 (1H, s). ESI-MS  $(m/e) = 444 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 68**

Preparation of 3-(pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethylthiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

©Rising Sun Communications Ltd.

The compound of Production Example 68 can be produced using the same process as in Production Example 66, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 6-chloro-3-(4-methoxy-phenylmethylsulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide obtained using the same process as in Production Example 1, 3-iodopyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.49 (3H, s), 4.56 (2H, s), 6.94 (1H, s), 6.97 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.27 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.43 (1H, dd, J = 7.6Hz, 3.3 Hz), 7.93 (1H, d, J = 7.6 Hz), 8.38 (1H, s), 8.71 (1H, d, J = 4.8 Hz), 8.77 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 458 (M+H)^{+}$ .

#### **Production Example 69**

### Preparation of 3-phenyloxy methyl-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazole-2 yl)-2-pyridinecarboxamide

3-chloroperbenzoic acid 6.30 g (21.0 mmol) was added to chloroform solution (50 ml) of 2-cyano-3-tert-butyldimethylsilyloxymethyl pyridine 3.50 g (14.0 mmol) and was heated under reflux overnight. Saturated aqueous sodium bicarbonate solution was added to the reaction liquor, thereafter, extraction with chloroform was carried out, and the organic layer was washed with water, saturated aqueous sodium bicarbonate solution, saturated aqueous sodium chloride solution. After drying and concentrating, the obtained residue was refined using silica gel column chromatography (hexane : ethyl acetate = 2:1) and N-oxide body 1.50 g (yield = 41 %) was obtained as white solid.

A phosphorus oxychloride solution (10 ml) of the obtained N-oxide body 1.50 g (5.70 mmol) was stirred at 80°C for one hour. The reaction liquor was concentrated under reduced pressure, thereafter, saturated aqueous sodium bicarbonate solution was added to the obtained residue, extraction was carried out with chloroform, and the organic layer was washed with saturated aqueous sodium bicarbonate solution, saturated aqueous sodium chloride solution. After drying and concentrating, the obtained residue was refined using silica gel column chromatography (hexane: ethyl acetate = 2:1) and 2-chloro-5-chloromethyl-6-cyanopyridine 625 mg (yield = 58 %) was obtained as a white solid.

Phenol 30 mg (0.32 mmol) and potassium carbonate 44 mg (0.32 mmol) were added to acetonitrile

solution (5 ml) of 2-chloro-5-chloromethyl-6-cyanopyridine 50 mg (0.27 mmol), and thereafter the mixture was stirred at room temperature for eight hours 30 minutes. Water was added to the reaction liquid and the liquid extracted with ethyl acetate, and the organic layer was washed with saturated aqueous sodium chloride solution. After drying and concentrating, the obtained residue was refined using thin layer column chromatography (hexane: ethyl acetate = 6:1) and 2-chloro-6-cyano-5phenoxymethyl pyridine 61 mg (yield = 93 %) was obtained as a white solid.

3-mercapto-4-methyl-4H-1,2,4-triazole 44 mg (0.380 mmol) and potassium carbonate 52 mg (0.380 mmol) were added to N,N-dimethylformamide solution (5 ml) of the obtained 2-chloro-6-cyano-5phenoxymethyl pyridine 61 mg (0.249 mmol), and thereafter, it was stirred at 100°C overnight. Water was added to the reaction liquid and the liquid extracted with ethyl acetate, and the organic layer was washed with water, saturated aqueous sodium bicarbonate solution, saturated aqueous sodium chloride solution. After drying and concentrating, the obtained residue was refined using thin layer column chromatography (chloroform: methanol = 10:1) and thio triazole derivative 4.4 mg (yield = 5 %) was obtained as a white solid.

A 1 N-sodium hydroxide aqueous solution 0.5 ml was added to ethanol solution (5 ml) of the obtained thio triazole derivative 4.4 mg (0.014 mmol) and the mixture was heated under reflux overnight. A 1 N hydrochloric acid aqueous solution was added to the reaction liquor, it was acidified, it was extracted with ethyl acetate, and the organic layer was washed with saturated aqueous sodium chloride solution. 2-aminothiazole 3 mg (0.028 mmol), N-hydroxybenzotriazole hydrate 4 mg (0.030 mmol) and 1-(3dimethylaminopropyl)-3-ethyl carbodiimide hydrochloride 6 mg (0.030 mmol) were added successively to the methylene chloride solution (3 ml) of obtained residue and thereafter, it was stirred at room temperature overnight. Saturated aqueous sodium bicarbonate solution was added to the reaction liquor, extraction was carried out with chloroform, and the organic layer was washed with water, saturated aqueous sodium bicarbonate solution, saturated aqueous sodium chloride solution. After drying and concentrating, the obtained residue was refined using thin layer silica gel chromatography (chloroform: methanol = 10:1) and the title compound 2.8 mg (yield = 47 %) was obtained as a white solid.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d: 3.79 (3H, s), 5.71 (2H, s), 6.97-7.02 (3H, m), 7.05 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.30 (2H, t, J = 7.6 Hz), 7.40 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.54 (1H, q, J = 3.6 Hz), 8.22 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.50 (1H, s)ESI-MS (m/e) = 425 (M+H).

Using the same process as in the aforesaid Production Example 69, the compound of Production Example 70 was obtained. Below analysis data of this compound are shown.

Caution: Translation Standard is Post-Edited Machine Translation Standard

#### **Production Example 70**

# Preparation of 3-phenyl sulphanyl methyl-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 70 can be produced using the same process as in Production Example 69, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 2-cyano-3-tert-butyldimethylsilyloxy methylpyridine, thiophenol, 3-mercapto-4-methyl-4H-1,2,4-triazole and 2-aminothiazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.77 (3H, s), 4.74 (2H, s), 7.04 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.24-7.28 (5H, m), 7.53 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.58 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.48 (1H, s) ESI-MS (m/e) = 441 (M+H).

#### **Production Example 71**

# <u>Preparation of 3-phenylmethyl-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

3-benzoyl-2-pyridinecarboxylic acid 2.0 g (8.8 mmol) was dissolved in methanol (10 ml), and ten drops of concentrated sulfuric acids were added dropwise at room temperature to this, and it was heated under reflux for twenty-four hours. After cooling, methanol was eliminated by distillation, and it was neutralized with saturated aqueous sodium bicarbonate solution. After extraction with chloroform, it was dried with sodium sulfate and concentrated, and thereby crude product 2.0 g of 3-benzoyl-2-methyl pyridinecarboxylate ester was obtained.

The ester body 2.0 g were dissolved in chloroform (10 ml), and mCPBA 3.57 g (20.7 mmol) was

added, and it was heated under reflux twenty-four hours. After cooling, saturated aqueous sodium bicarbonate solution was added to the reaction liquor, it was made alkaline, and extraction was carried out with chloroform. After drying with sodium sulfate, distillation was carried out under reduced pressure, and crude product of N-oxide was obtained. Phosphorus oxychloride (10 ml) was added to this crude product and was stirred at 80°C for two hours. After cooling, it was neutralized with saturated aqueous sodium bicarbonate solution and extraction was carried out with ethyl acetate. After drying with sodium sulfate and distillation under reduced pressure, the residue was refined by silica gel column chromatography (ethyl acetate: hexane = 1:2) and 3-benzoyl-6-chloro-2-methyl pyridinecarboxylate ester 600 mg (yield over 3 steps of 26 %) was obtained.

Chloro body 300 mg (1.10 mmol) was dissolved in methanol (15 ml), and 1 N sodium hydroxide (5 ml) was added, and the mixture was stirred at room temperature for two hours. After elimination of methanol by distillation, it was neutralized with 1 N hydrochloric acid, and thereafter, extraction was carried out with chloroform. After drying with sodlium sulphate, distillation was carried out under reduced pressure and thereby 285 mg (yield 100 %) of 3-benzoyl-6-chloro-2-pyridinecarboxylic acid was obtained.

The carboxylic acid 285 mg (1.1 mmol) obtained as above was dissolved in chloroform (10 ml), and 2-aminothiazole 109 mg (1.1 mmol), N-hydroxybenzotriazole hydrate 221 mg (1.64 mmol), 1-(3-dimethylaminopropyl)-3-ethyl carbodiimide hydrochloride 229mg (1.2 mmol)-were added, and the mixture was stirred at room temperature twenty-four hours. Distilled water was added and thereafter, it was extracted with chloroform and drying was carried out with sodium sulfate. The solvent was eliminated by distillation under reduced pressure, the obtained residue was refined by column chromatography (ethyl acetate: hexane = 1:2) and 3-benzoyl-6-chloro-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide 225 mg (yield over 2 steps of 60 %) was obtained.

The chloro body 170 mg (0.495 mmol) obtained as above was dissolved in DMF (3 ml) and 3-mercapto-1,2,4-triazole 55 mg (0.544 mmol), potassium carbonate 171 mg (1.24 mmol) were added, and it was stirred at 100°C twenty-four hours. The reaction liquor was cooled, thereafter, DMF was eliminated by distillation under reduced pressure, distilled water was added, it was neutralized with 1 N hydrochloric acid, thereafter, distillation was carried out under reduced pressure, the obtained residue was refined by silica gel column chromatography (methanol: chloroform = 1:10) and 3-benzoyl-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide 101 mg (yield 50 %) was obtained.

The ketone body 70 mg (0.172 mmol) obtained as above was suspended in methanol (5 ml), sodium borohydride 12.7 mg (0.343 mmol) was added, the mixture was stirred at room temperature for 30 minutes, and the solvent was eliminated by distillation. Triethylsilane 99 mg (0.853 mmol) and trifluoroacetic acid (5 ml) were added to the obtained residue the mixture was stirried at 60 degrees for one hour. After concentrating, it was distributed with chloroform and saturated aqueous sodium bicarbonate solution, and the chloroform layer was dried with sodium sulfate. The solvent was concentrated, thereafter the obtained residue was refined twice using thin layer silica gel chromatography (methanol: chloroform = 1:8, ethyl acetate: acetone = 2:1) and the title compound 13.5 mg (yield 20 %) was obtained.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d: 4.63 (2H, s), 6.99 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.18-7.29 (5H, m), 7.38 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.41 (1H, dd, J = 3.6 Hz), 7.45 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.33 (1H, s). ESI-MS (m/e)= 395 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 72**

<u>Preparation of 3-(4-fluoro-phenylmethyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4.60 (2H, s), 6.94-6.98 (2H, m), 7.01 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.14-7.17 (2H, m), 7.40-7.46 (3H, m), 8.35 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 413 (M+H)^{+}$ .

The compound of Production Example 72 can be produced using Production Example 71, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3-(4-fluorobenzoyl)-2-pyridinecarboxylic acid, 2-aminothiazole and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

### Preparation of 3-(4-dimethylaminoethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 73 can be produced using Production Example 71, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-dimethylaminoethyl-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.39 (6H, s), 2.68 (2H, m), 2.84(2H, m), 7.00-7.05 (2H, m), 7.18 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.28 (2H, q, J = 8.4 Hz), 7.41-7.58 (3H, m), 8.32 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 484 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 74**

### <u>Preparation of 3-(4-dimethylaminomethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 74 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-dimethylaminomethyl-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.23 (6H, s), 6.96 (1H, q, J = 8.8 Hz), 7.00 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.11 (1H, d, J =

3.8 Hz), 7.34 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.43 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.46 (2H, d, J = 8.0 Hz), 8.29 (1H, s).

### ESI-MS (m/e) = $470 \text{ (M+H)}^+$ .

### **Production Example 75**

### Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-4-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 75 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 4-amino-thiazole, 4-methoxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.85 (3H, s), 6.96 (2H, d, J = 8.8 Hz), 6.98 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.15 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.46 (2H, d, J = 8.3 Hz), 7.90 (1H, d, J = 2.4 Hz), 8.34 (1H, s), 8.61 (1H, d, J = 2.4 Hz), ESI-MS (m/e)= 443 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 76**

# <u>Preparation of 3-(4-dimethylcarbamoylmethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 76 can be produced using the same process as in Production

Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-dimethylcarbamoylmethyl oxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.99 (3H, s), 3.09 (3H, s), 4.73 (2H, s), 6.99 (2H, d, J = 3.8 Hz), 7.01-7.03 (1H, m), 7.03 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.19 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.45 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.46 (2H, d, J = 3-6 Hz), 8.30 (1H, s).

ESI-MS (m/e) 514 (M+H)+.

### **Production Example 77**

### Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(4-hydroxyethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 77 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-hydroxyethyl-thiazole, 4-methoxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.90 (2H, t, J = 4.8 Hz), 3.83 (3H, s), 3.90 (2H, t, J = 4.8 Hz), 6.65 (1H, s), 6.95 (2H, d, J = 8.0 Hz), 6.97 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.17 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.43 (2H, d, J = 8.0 Hz), 8.34 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 487 (M+H)^{+}$ .

### <u>Preparation of 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-hydroxy-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 78 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-hydroxy-thiophenol and 5-hydroxy-3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.65 (3H, s), 6.98-7.50 (5H, m), 7.82 (1H, m), 8.64 (1H, brs), ESI-MS (m/e) = 444 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 79**

# <u>Preparation of 3-(6-methoxycarbonyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 79 can be produced using the same process as in Production Example 66, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 6-chloro-3-(4-methoxy-phenylmethyl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide obtained using the same process as in Production Example 1, 5-iodo-2-methoxycarbonyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4.01 (3H, s), 7.03 (1H, d, J = 7.6 Hz), 7.05 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.24 (1H, d, J = 7.6 Hz), 7.47 (1H, d, J = 3.6 Hz), 8.00 (1H, m), 8.16 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.33 (1H, s), 8.79 (1H, m).

ESI-MS  $(m/e) = 472 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 80**

### Preparation of 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 80 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-1,2,4-thiadiazole, 4-dimethylaminoethyl oxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.42 (6H, s), 2.84 (2H, t, J = 5.1 Hz), 4.13 (2H, t, J = 5.1 Hz), 6.96 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.00 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.21 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.43 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.35 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 501 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 81**

### Preparation of 3-(pyrimidin-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 81 can be produced using the same process as in Production Example 66, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 6-chloro-3-(4-methoxy-phenylmethyl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide obtained using the same method as in Production Example 1, 5-iodo-pyrimidine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 6.95 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.03 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.22 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.44 (1H, d, J = 3.6 Hz), 8.33 (1H, s), 8.82 (2H, s), 9.20 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 415 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 82**

Preparation of 3-(6-hydroxymethyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 32 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-hydroxymethyl-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4.86 (2H, s), 7.01 (1H, d, J = 9.2 Hz), 7.07 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.28 (1H, d, J = 9.2 Hz), 7.41 (1H, d, J = 7.6 Hz), 7.52 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.90 (1H, m), 8.42 (1H, s), 8.74 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 444 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 83**

Preparation of 3-[4-(1-methyl-pyrrolidine-3-yloxy)-phenyl sulphanyl]-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 83 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-(1-methyl-pyrrolidin-3-yl)-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.90-1.98 (1H, m), 2.35 (3H, s), 2.25-2.35 (2H, m), 2.43-2.47 (1H, m), 2.80-2.83 (2H, m), 4.78-4.85 (1H, m), 6.85 (2H, d, J = 8.4 Hz), 6.95 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.00 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.12 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.38 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.42 (1H, d, J = 3.6 Hz), 8.29 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 512 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 84**

# Preparation of 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 84 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-1,2,4-thiadiazole-3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.65 (3H, s), 7.01 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.26 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.30 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.78 (1H, dd, J = 8.0, 2.2 Hz), 8.35 (1H, s), 8.42 (1H, s), 8.64 (1H, d, J = 2.2 Hz). ESI-MS (m/e) = 429 (M+H)<sup>+</sup>.

### Preparation of 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 85 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-1,2,4-thiadiazole, 4-dimethylaminoethyl oxy-thiophenol and 3-mercapto-5-methyl-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.40 (6H, s), 2.62 (6H, s), 2.81 (2H, t, J = 5.5 Hz), 4.12 (2H, t, J = 5.1 Hz), 6.96 (2H, d, J = 8.5 Hz), 6.98 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.5 Hz), 7.42 (2H, d, J = 8.5 Hz), 8.34 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 515 [M+H]^{+}$ .

### **Production Example 86**

### Preparation of 3-(1-oxy-6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 86 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 3-mercapto-6H methyl-1-oxy-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ : 2.60 (3H, s), 7.06 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.12 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.32 (1H, q, J = 8.4 Hz), 7.39-7.39 (2H, m), 7.51 (1H, d, J = 3.2 Hz), 8.44 (1H, s), 8.51 (1H, brs). ESI-MS (m/e) = 446 (M+H).

### **Production Example 87**

### <u>Preparation of 3-(4-diethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 87 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-diethylaminoethyl oxy-thiophenol and 3-mercapto-1, 2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.14 (6H, t, J = 7.6 Hz), 2.73 (4H, q, J = 7.6 Hz), 2.99 (2H, t, J = 6.0 Hz), 4.14 (2H, t, J = 6.0 Hz), 6.99 (2H, q, J = 8.8 Hz), 7.01 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.07 (1H, d, J = 4.0 Hz), 7.18 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.46 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.49 (1H, d, J = 4.0 Hz), 8.36 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 528 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 88**

Preparation of 3-(4-pyrrolidino ethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-

### (thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 88 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-pyrrolidino ethyl oxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.80-1.90 (4H, m), 2.70-2.80 (4H, m), 3.02 (2H, t, J = 5.2 Hz), 4.18 (2H, t, J = 5.2 Hz), 6.95 (2H, q, J = 3.8 Hz), 6.97 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.02 (1H, q, J = 3.6 Hz), 7.17 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.42 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.45 (1H, d, J = 3.6 Hz), 8.29 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 526 (M+H)<sup>+</sup>.

### Production Example 89

Preparation of 3-(4-diethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 87 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-diethylaminoethyl oxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.14 (6H, t, J = 7.6 Hz), 2.73 (4H, q, J = 7.6 Hz), 2.99 (2H, t, J = 6.0 Hz), 4.14 (2H, t, J = 6.0 Hz), 6.99 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.01 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.07 (1H, d, J = 4.0 Hz), 7.18 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.46 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.49 (1H, d, J = 4.0 Hz), 8.36 (1H, s) ESI-MS(m/e) = 528 (M+H)<sup>+</sup>.

### Production Example 88 (sic)

<u>Preparation of 3-(6-dimethylaminoethyl oxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 89 can be produced using the same process as in Production

Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 3-mercapto-6-dimethylaminoethyl oxy-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.41 (6H, s), 2.82 (2H, t, J = 5.6 Hz), 4.48 (2H, t, J = 5.6 Hz), 6.80 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.98 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.03 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.23 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.47 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.63 (1H, dd, J = 2.4, 8.4 Hz), 7.27 (1H, d, J = 2.4 Hz), 8.36 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 501 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 90**

# <u>Preparation of 3-(pyrazol-4-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 90 can be produced using the same process as in Production Example 66, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 6-chloro-3-(4-methoxy-phenylmethyl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide obtained using the same method as in Production Example 1, 4-iodo pyrazole and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d: 7.07 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.18 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.25 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.49 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.70 (2H, s), 8.35(1H, s). ESI-MS (m/e) = 403 (M+H)<sup>+</sup>.

# Preparation of 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 9; can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole, 4-dimethylaminoethyl oxythiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d: 2.37 (6H, s), 2.61 (3H, s), 2.80 (2H, t, J = 5.6 Hz), 4.12 (2H, t, J = 5.6 Hz), 7.00 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.02 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.22 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.45 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.34 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 515 (M+H)^{+}$ .

#### **Production Example 92**

# Preparation of 3-(4-carbamoylmethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 92 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-carbamoylmethyl oxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d: 4.48 (2H, s), 6.95 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.98 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.02 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.13 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.44 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.45 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.33 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 486 (M+H)<sup>+</sup>.

<u>Preparation of 3-(5-bromo-6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 93 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 5-bromo-3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d : 2.72 (3H, s), 7.00 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.05 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.22-7.24 (1H, m), 7.48 (1H, q, J = 8.6 Hz), 8.01 (1H, d, J = 2.0 Hz), 8.33 (1H, s), 8.52 (1H, d, J = 2.0 Hz). ESI-MS (m/e) = 505, 507 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 94**

Preparation of 3-[4-(2-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)]-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 94 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole, 4-(2-hydroxyethyl)-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d: 2.61 (3H, s), 2.91 (2H, t, J = 6.8 Hz), 3.84 (2H, t, J = 6.8 Hz), 7.07 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.21 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.35 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.48 (2H, d, J = 8.0 Hz), 8.36 (1H, s).

Caution: Translation Standard is Post-Edited Machine Translation Standard

ESI-MS (m/e) = 472 (M+H) $^{+}$ .

### **Production Example 95**

### Preparation of 3-[4-(2-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)]-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 95 is produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole-4-(2-hydroxyethyl)-thiophenol and 3-mercapto-5-methyl-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d : 2.59 (3H, s), 2.59 (3H, s), 2.94 (2H, t, J = 6.4 Hz), 3.94 (2H, t, J = 6.4 Hz), 7.03 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.21 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.34 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.49 (2H, d, J = 8.0 Hz).ESI-MS  $(m/e) = 486 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 96**

### Preparation of 3-(pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 96 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole, 3-mercapto-pyridine and 3mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d: 2.61 (3H, s), 7.00 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.29 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.41-7.44 (1H, m), 7.88-7.91 (1H, m), 8.41 (1H, s), 8.71-8.73 (1H, m), 8.76-8.77 (1H, m). ESI-MS (m/e) = 429 (M+H) $^{+}$ .

### **Production Example 97**

# <u>Preparation of 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 97 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole, 3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d : 2.62 (3H, s), 2.64 (3H, s), 7.2 (1H, q, J = 8.0 Hz), 8.35 (1H, s), 8,60 (1H, d, J = 1.6 Hz).

ESI-MS  $(m/e) = 443 (M+H)^{+}$ .

Preparation of 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazolo [5,4-b] pyridin-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 98 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazolo [5,4-b] pyridine, 4-dimethylaminoethyl oxythiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d: 2.43 (6H, s), 2.70-2.88 (2H, m), 4.08-4.14 (2H, m), 6.88 (2H, d, J = 8.4 Hz), 6.89-6.93 (1H, m), 7.13 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.31-7.35 (1H, m), 7.38 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7,96 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.37 (1H, s), 8.44 (1H, d, J = 4.0 Hz). ESI-MS (m/e) = 551 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 99**

Preparation of 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 99 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2H pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole, 3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-5-methyl-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d : 2.60 (3H, s), 2.61 (3H, s), 3.64 (3H, s), 7.0 (1H, q, J = 8.8 Hz), 7.20-7.36 (1H, m), 7.29 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.77 (1H, dd, J = 2.4, 8.0 Hz), 8.63 (1H, d, J = 2.4 Hz). ESI-MS (m/e) = 457 (M+H)<sup>+</sup>.

Caution: Translation Standard is Post-Edited Machine Translation Standard

142

# Preparation of 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,5] thiadiazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 100 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-1,2,5-thiadiazole, 3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  : 2.63 (3H, s), 6.99 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.21 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.29 (1H, q, J = 8.1 Hz), 7.78 (1H, dd, J= 8.1, 2.2 Hz), 8.37 (1H, s), 8.60 (1H, d, J = 2.2 Hz), 9.38 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 429 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 101**

# Preparation of 3-(2,3-dihydro-benzofuran-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 101 can be produced using the same process as in Production Example 66, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 6-chloro-3-(4-methoxy-phenylmethyl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide obtained by the same method as in Production Example 1, 5-iodo-2,3-dihydro-benzofuran and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.26 (2H, t, J = 8.8 Hz), 4.66 (2H, t, J= 8.8 Hz), 6.86 (1H, q, J = 8.0 Hz), 7.02 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.06 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.22 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.31 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.35

©Rising Sun Communications Ltd.

http://www.risingsun.co.uk

(1H, brs), 7.45 (1H, d, J = 3.2 Hz), 8.34 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 455 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 102**

# Preparation of 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methoxy-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 102 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methoxy-1,2,4-thiadiazole, 3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

 $^{1}$ H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ : 2.65 (3H, s), 4.08 (3H, s), 6.90-7.05 (1H, m), 7.10-7.30 (2H, m), 7.70-7.80 (1H, m), 8.39 (1H, s), 8.63 (1H, brs).

### **Production Example 103**

ESI-MS  $(m/e) = 459 (M+H)^{+}$ .

# Preparation of 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-cyclopropyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 103 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-

dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-cyclopropyl-1,2,4-thiadiazole-3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0.90-1.20 (4H, m), 2.20-2.35 (1H, m), 2.64 (3H, s), 6.99 (1H, q, J = 8.8 Hz), 7.20-7.30 (2H, m), 7.76 (1H, dd, J = 2.4, 8.0 Hz), 8.38 (1H, s), 8.62 (1H, brs). ESI-MS (m/e) = 469 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 104**

Preparation of 3-(4-distill amino ethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,41 thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 104 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole, 4-dimethylaminoethyl oxythiophenol and 3-mercapto-5-methyl-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.41 (6H, s), 2.58 (3H, s), 2.59 (3H, s), 2.83 (2H, t, J = 5.5 Hz), 4.12 (2H, t, J = 5.5 Hz), 6.91 (2H, d, J = 8.8 Hz), 6.94 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.17 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.40 (2H, d, J = 8.8 Hz).

ESI-MS  $(m/e) = 529 (M+H)^{+}$ .

# Preparation of 3-(2-fluoro-pyridin-4-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 105 can be produced using the same process as in Production Example 66, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 6-chloro-3-(4-methoxy-phenylmethyl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide obtained by the same method as in Production Example 1, 2-fluoro-4-iodo-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.  $^{1}$ H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 6.95-7.10 (2H, m), 7.20-7.26 (2H, m), 7.30-7.42 (1H, m), 7.40-7.50 (1H, m), 8110-8.26 (1H, m), 8.38-8.45 (1H, m). ESI-MS (m/e) = 432 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 106**

### <u>Preparation of 3-(2-methoxy-pyrimidin-5-yl sulphanyl)-6-(2H-[1,2,4) triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 106 can be produced using the same process as in Production Example 66, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 6-chloro-3-(4-methoxy-phenylmethyl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide obtained using the same method as in Production Example 1, 5-iodo-2-methoxy-pyrimidine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4.10 (3H, s), 7.02 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.06 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.32 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.50 (1H, d, J = 3.6 Hz), 8.39 (1H, s), 8.65 (2H, s). ESI-MS (m/e) = 445 (M+H)<sup>+</sup>.

### <u>Preparation of 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 107 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-1,2,4-thiadiazole, 3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-5-methyl-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.62 (3H, s), 2.64 (3H, s), 6.99 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.20-7.35 (2H, m), 7.77 (1H, dd, J = 2.0, 8.0 Hz), 8.35 (1H, s), 8.63 (1H, brs).

ESI-MS (m/e) 443 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 108**

# Preparation of 3-(4-hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 108 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole, 4-hydroxyethyl oxythiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.63 (3H, s), 3.99 (2H, m), 4.13 (2H, m), 7.00-7.08 (3H, m), 7.25 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.49 (2H, d, J = 8.7 Hz), 8.36 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 488 (M+H)^{+}$ .

#### **Production Example 109**

# Preparation of 3-(4-diethylcarbamoyl methyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4) triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 109 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-diethylcarbamoylmethyloxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  : 2.72 (6H, s), 7.02 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.03 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.44 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.66 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.78 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.31 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 542 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 110**

# Preparation of 3-(6-cyclopropyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 110 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 6-cyclopropyl-3-mercapto-pyridine and 3-

mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 0.70-1.33 (4H, m), 1.98-2.18 (1H, m), 6.96-7.08 (2H, m), 7.46 (1H, d, J = 3.2 Hz), 7.70 (1H, dd, J = 2.0, 8.4 Hz), 8.36 (1H, s), 8.56 (1H, d, J = 2.0 Hz). ESI-MS (m/e) = 453 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 111**

# <u>Preparation of 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 111 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-5-methyl-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.57 (3H, s), 2.64 (3H, s), 6.96 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.02 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.20 (1H, q, J = 8.8 Hz), 7.25-7.29 (1H, m), 7.46 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.76 (1H, dd, J = 2.4, 7.6 Hz), 8.63 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 442 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 112**

### <u>Preparation of 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(pyrazol-4-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide</u>

The compound of Production Example 112 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-

dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 3-mercapto-6-methyl-pyridine and 4-mercapto-pyrazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2,62 (3H, s), 6.88(1H, m), 7.05 (1H, m), 7.24 (1H, d, J = 8.9 Hz), 7.30-7.68 (3H, m), 7.72 (1H, dd, J = 1.1, 8.9 Hz), 7.76-7.82 (1H, m), 8.60 (1H, d, J = 1.1 Hz) ESI-MS (m/e) = 427 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 113**

<u>Preparation of 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 113 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-hydroxy-1,2,4-thiadiazole, 6-ethoxy-3-mercapto-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43 (3H, t, J = 6.9 Hz), 2.06 (3H, s), 4.42 (2H, q, J = 6.9 Hz), 6.85 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.08 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.29 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.69 (1H, dd, J = 9.0, 2.1 Hz), 8.31 (1H, d, J = 2.1 Hz), 8.37 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 473 (M+H)^{+}$ .

The compound of Production Example 114 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-dimethylaminosulfonyl-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  : 2.72 (6H, s), 7.02 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.03 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.44 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.66 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.78 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.33 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 520 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 115**

# Preparation of 3-(5-fluoro-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 115 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole, 5-fluoro-3-mercapto-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.59 (3H, s), 7.02 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.30 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.60-7.75 (1H, m), 8.41 (1H, s), 8.50-8.65 (2H, m). ESI-MS (m/e) = 447 (M+H)<sup>+</sup>.

# N S N CH<sub>3</sub>

# Preparation of 3-(2,3-dihydro-benzofuran-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 116 can be produced by the process sentence which followed-this the same method as in Production Example 66 using 6-chloro-3-(4-methoxy-phenylmethyl sulphanyl)-N-(3-methyl-1,2,4-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide obtained using the same method as in Production Example 1, 5-iodo-2,3-dihydro-benzofuran and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.61 (3H, s), 3.25 (2H, t, J = 8.4 Hz), 4.65 (2H, t, J = 8.4 Hz), 6.85 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.05 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.06-7.33 (3H, m), 7.78 (1H, dd, J = 2.4, 8.5 Hz), 8.31 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 470 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 117**

# Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4]-triazine-3-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 117 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-1,2,4-triazine, 4-methoxy-thiophenol and 3-amino-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.84 (3H, s), 6.95 (2H, q)J= 8.3 Hz), 7.0 (1H, d, J = 3-8 Hz), 7.17 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.44 (2H, q, J = 8.8 Hz), 8.40 (1H, s), 8.63 (1H, d, J = 2.4 Hz), 8.96 (1H, d, J = 2.4 Hz).

ESI-MS  $(m/e) = 439 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 118**

### Preparation of 3-(4-carboxy-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,41-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 118 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole, 4-carboxy-thiophenol and 3-mercapto-5-methyl-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.46 (3H, s), 2.52 (3H, s), 7.00 (1H, q, J = 8.8 Hz), 7.13 (1H, q, J = 8.8 Hz), 7.52 (2H, d, J = 7.8 Hz), 8.01 (2H, d, J = 8.0 Hz). ESI-MS (m/e)= 486 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 119**

# <u>Preparation of 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(pyrazine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 119 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-pyrazine, 6-ethoxy-3-mercapto-pyridine and 3-mercapto-

1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43 (3H, t, J = 6.9 Hz), 4.41 (2H, q, J = 6.9 Hz), 6.83 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.06 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.27 (1H, q, J = 8.7 Hz), 7.69 (1H, m), 8.29-8.35 (2H, m), 8.40 (1H, m), 8.42 (1H, s), 9.75 (1H, m).

 $ESI/MS(m/e) = 453 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 120**

Preparation of 3-(imidazo-[1,2-a]-pyridin-6-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 120 can be produced using the same process as in Production Example 66, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 6-chloro-3-(4-methoxy-phenylmethyl sulphanyl)-N-(3-methyl-1,2,4-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide obtained using the same process as in Production Example 1, 6-iodo-imidazo-[1,2-a]-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  = 3.30 (3H, s), 7.10-7.40 (3H, m), 7.60-7.80 (2H, m), 7.97 (1H, s), 8.60-8.80 (1H, m), 8.93 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 468 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 121**

Preparation of 3-(2-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 121 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole, 3-mercapto-2-methyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.59 (3H, s), 2.62 (3H, s), 6.84 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.20-7.35 (2H, m), 7.80-7.92 (1H, m), 8.43 (1H, s), 8.60-8.68 (1H, s). ESI-MS (m/e)= 443 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 122**

<u>Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazolo [4,5-b] pyridine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 122 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazolo [4,5-b] pyridine, 4-methoxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.88 (3H, s), 7.01 (2H, q, J = 8.3 Hz), 7.03 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.02-7.26 (1H, m), 7.50 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.23 (1H, d, J = 8.0 Hz), 8.52 (1H, s), 8.59 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 494 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 123**

# N S N CH<sub>3</sub>

# Preparation of 3-(5-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 123 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole, 3-mercapto-5-methyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.40 (3H, s), 2.60 (3H, 3), 6.99 (1H, d, J= 8.4 Hz), 7.22-7.30(1H, m), 7.71 (1H, s), 8.40 (1H, s), 8.55 (2H, m).

ESI-MS  $(m/e) = 443 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 124**

# Preparation of 3-(4,4-difluoromethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(pyrazine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 124 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-pyrazine, 4,4-difluoromethyl oxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 6.62 (1H, t, J = 73 Hz), 7.05 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.20-7.30(3H, m), 7.60 (2H, d, J = 8.7 Hz), 8.30-8.43 (2H, m), 8.41 (1H, brs), 9.78 (1H, brs).

### **Production Example 125**

ESI-MS (m/e) = 474 (M+H) +.

156

# Preparation of 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 125 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-1-methyl-1H-[1,2] pyrazole, 3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.64 (3H, s), 3.89(3H, s), 6.91(1H, m) 6.97 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.17-7.36 (3H, m), 7.79(1H, m), 8.31 (1H, s), 8.63 (1H, m). ESI-MS (m/e) = 425 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 126**

# Preparation of 3-(6-hydroxyethyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]In thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 126 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole, 6-hydroxyethyl-3-mercapto-

pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.57 (3H, s), 3.04 (2H, t, J = 6.0H), 3.97 (2H, t, J = 6.0 Hz), 6.98 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.20 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.30 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.78 (1H, dd, J = 2.4, 8.0 Hz), 8.32 (1H, s), 8.57 (1H, d, J = 2.4 Hz).

ESI-MS  $(m/e) = 473 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 127**

# Preparation of 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 127 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-mercapto-1-methyl-1H-[1,2] pyrazole, 4-fluoro-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.85 (3H, s), 6.89 (1H, brs), 6.97 (1H, q, J = 8.7 Hz), 7.11-7.21 (3H, m), 7.30 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.57 (2H, m), 8.35 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 428 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 128**

Preparation of 3-(2-methyl-imidazo-[1,2-a]-pyridin-6-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl

©Rising Sun Communications Ltd.

http://www.risingsun.co.uk

### sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 128 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole, 6-mercapto-2-methyl-imidazo-[1,2-a] pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.34 (3H, s), 2.50 (3H, s), 7.10-7.20 (2H, m), 7.28 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.49 (1H, d, J = 9.2 Hz), 7.70 (1H, s), 8.70 (1H, brs), 8.83 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 482 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 129**

# Preparation of 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-hydroxymethyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 129 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole, 3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.59 (3H, s), 4.65 (2H, s), 6.97 (1H, d, J= 8.4 Hz), 7.23 (1H, d, J= 8.4 Hz), 7.26 (1H, d, J= 7.6 Hz), 7.74 (1H, dd, J= 2.0, 7.6 Hz), 8.34 (1H, s), 8.54 (1H, d, J= 2.0 Hz). ESI-MS (m/e) = 459 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 130**

Preparation of 3-[4-(2-hydroxyethyl)-phenyl sulphanyl]-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,41-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 130 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole, 4-hydroxyethyl-thiophenol and 3-mercapto-4-methyl-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.61 (3H, s), 2.93 (2H, t, J = 6.4 Hz), 3.72 (3H, s), 3.92 (2H, t, J = 6.4 Hz), 7.06 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.11 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.35 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.47 (2H, d, J = 8.0 Hz), 8.38(1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 486 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 131**

Preparation of 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-hydroxy-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 131 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-thiadiazole, 3-mercapto-6-methyl-pyridine and 5-hydroxy-3-mercapto-1,2,4-triazole.

(1H, m).

is Post-Edited Machine Translation Standard  $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  = 2.53 (3H, s), 2.65(3H, s), 7.13-7.71 (3H, m), 7.84-7.98 (1H, m), 8.43-8.63

ESI-MS  $(m/e) = 459 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 132**

# Preparation of 3-(1-methyl-1H-indazol-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 132 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-mercapto-1,2,4-thiadiazole, 5-mercapto-1-methyl-1H-indazole and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  : 2.53 (3H, s), 4.03 (3H, s), 6.87 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.06 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.39-7.45 (2H, m), 7.94 (2H, m), 8.27 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 482 (M+H) +.

### **Production Example 133**

Preparation of 3-(3-methyl-[1,2,4]-triazolo-[4,3-a]-pyridin-7-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 133 can be produced using the same process as in Production

©Rising Sun Communications Ltd.

http://www.risingsun.co.uk

Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-mercapto-1,2,4-thiadiazole, 7-mercapto-3-methyl-[1,2,4]-triazolo- [4,3-a]-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$ : 2.49 (3H, s), 2.67 (3H, s), 6.82-6.87 (1H, m), 7.19 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.57 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.86 (1H, s), 8.35 (1H, d, J = 7.2 Hz), 8.70-8.90 (1H, brs). ESI-MS (m/e) = 483 (M+H) +.

### **Production Example 134**

Preparation of 3-(1-oxy-6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 134 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-thiadiazole, 3-mercapto-6-methyl-1-oxypyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.58 (3H, s), 2.61 (3H, s), 7.16 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.32 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.40-7.45 (2H, m), 8.38 (1H, s), 8.43 (1H, brs). ESI-MS (m/e) = 459 (M+H)<sup>+</sup>.

### Production Example 135

Preparation of 3-(6-hydroxymethyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-

The compound of Production Example 135 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-thiadiazole, 6-hydroxymethyl-3-mercapto-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

162

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.62 (3H, s), 4.80 (2H, s), 7.01 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.26 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.56 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.91 (1H, dd, J = 8.0 Hz), 8.36 (1H, s), 8.65 (1H, d, J = 1.2 Hz). ESI-MS (m/e) = 459 (M+H).

#### **Production Example 136**

Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 136 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-1-methyl-1H-[1,2] pyrazole, 4-methoxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.82 (3H, s), 3.83 (3H, s), 6.80 (1H, d, J = 2.4 Hz), 6.93 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.94 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.08 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.25 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.43 (2H, d, J = 8.8 Hz), 8.32 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 440 (M+H)^{+}$ .

#### **Production Example 137**

# <u>Preparation of 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 137 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-1H-[1,2] pyrazole, 4-fluoro thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 6.87 (1H, bs), 6.94 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.12-7.18 (3H, m), 7.45-7.53 (3H, m), 8.30 (1H, s)

ESI-MS  $(m/e) = 414 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 138**

# <u>Preparation of 3-(6-methoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 138 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-thiadiazole, 3-mercapto-6-methoxy-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.63 (3H, s), 4.00 (3H, s), 6.88 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.07 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.29 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.70 (1H, dd, J = 8.7, 2.1 Hz), 8.31-8.40 (2H, m). ESI-MS (m/e) = 459 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 139**

# Preparation of 3-[4-(1H-imidazole-1 yl)]-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 139 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 5-amino-3-methyl-1,2,4-thiadiazole, 4-(1H-imidazol-1-yl) thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.57 (3H, s), 7.03 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.16 (2H, brs), 7.31 (1H, brs), 7.48 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.65 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.92 (1H, s), 8.32 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 494 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 140**

# Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 140 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-1H-[1,2]-pyrazole, 4-methoxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 6.86 (1H, d, J = 2.6 Hz), 6.98 (2H, d, J = 8.8 Hz), 6.99 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.17 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.47 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.50 (1H, d, J = 2.6 Hz), 8.34 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 426 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 141**

# Preparation of 3-(6-methoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 141 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using .3, 6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-1-methyl-1H-pyrazole, 3-mercapto-6-methoxy-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ : 3.81 (3H, s), 3.95 (3H, s), 6.76 (1H, d, J = 2.4 Hz), 6.80 (1H, d, J = 8.4 Hz), 6.93 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.10 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.25 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.65 (1H, dd, J = 8.4Hz, 2.0 Hz), 8.28 (1H, d, J = 2.0 Hz), 8.36 (1H, s), 10.11 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 441 (M+H).

### **Production Example 142**

Preparation of 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-

### 1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 142 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using .3, 6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-1-methyl-1H-pyrazole, 3-mercapto-6-ethoxy-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.43 (3H, t, J = 6.9 Hz), 3.87 (3H, s), 4.42 (2H, q, J = 6.9 Hz), 6.83 (1H, d, J = 8.7 Hz), 6.93 (1H, d, J = 2.1 Hz), 7.02 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.22 (1H, d, J = 8.7 Hz), 7.32 (1H, d, J = 2.1 Hz), 7.69 (1H, dd, J = 8.7, 2.4 Hz), 8.25-8.39 (2H, m). ESI-MS (m/e) = 455 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 143**

# <u>Preparation of 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 143 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using .3, 6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-1-methyl-1H-pyrazole, 4-methoxymethyl-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.45 (3H, s), 3.82 (3H, s), 4.49 (2H, s), 6.83 (1H, d, J = 2.0 Hz), 6.96 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.09 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.25 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.40 (2H, d, J = 7.6 Hz), 7.51 (2H, d, J = 7.6 Hz), 8.31 (1H, s), 10.14 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 440 (M+H)^{+}$ .

#### **Production Example 144**

Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4,5-dimethyl thiazol-2-vl)-2-pyridinecarboxamide.

The compound of Production Example 144 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4,5-dimethyl-thiazole, 4-methoxy-thiophenol and 3mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.29 (3H, s), 2.33 (3H, s), 3.87 (3H, s), 6.98-7.03 (3H m), 7.21 (1H, d, J = 8.6 Hz), 7.48 (2H, d, J = 8.6 Hz), 8.29 (1H, s). ESI/MS (m/e) =  $471 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 145**

Preparation of 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4,5-dimethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 145 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-methoxymethyl-thiazole, 4-fluoro-thiophenol and 3mercapto-4,5-dimethyl-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ : 2.60 (3H, s), 3.47 (3H, s), 3.62 (3H, s), 4.50 (2H, s), 6.93 (1H, s), 6.98 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.07 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.16 (2H, dd, J = 8.8, 8.8 Hz), 7.53 (2H, dd, J = 5.2, 8.8 Hz). ESI-MS  $(m/e) = 503 (M+H)^{+}$ ).

### **Production Example 146**

168

# <u>Preparation of 3-(4-[1-methoxyethyl]-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 146 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-(1-methoxyethyl)-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.27 (3H, d, J = 6.4 Hz), 3.30 (3H, s), 4.36 (1H, d, J = 6.4 Hz), 7.03 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.05 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.23 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.41 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.47 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.54 (2H, d, J = 8.0 Hz), 8.35 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 471 (M+H)^{+}$ .

#### **Production Example 147**

# <u>Preparation of 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4) triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 147 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-hydroxymethyl-thiazole, 4-fluoro-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 4.60 (2H, s), 6.84 (1H, s), 6.93 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.06-7.16 (3H, m), 7.40-7.60

(2H, m), 8.31 (1H, s). ESI-MS  $(m/e) = 461 (M+H)^+$ .

#### **Production Example 148**

# <u>Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-trifluoromethyl thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 148 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-5-trifluoromethyl-thiazole, 4-methoxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.86 (3H, s), 6.97-7.05 (3H, m), 7.22-7.27 (1H, m), 7.47 (2H, d, J = 8.8 Hz), 7.80 (1H, s), 8.39 (1H, s).

ESI-MS (m/e) = 509 (M-H)-.

#### **Production Example 149**

# Preparation of 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-trifluoromethyl thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 149 is produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-4-trifluoromethyl-thiazole, 4-methoxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.85 (3H, s), 6.96-7.00 (3H, m), 7.17 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.44-7.47 (3H, m), 8.37

(1H, s)

 $ESI-MS(m/e) = 511 (M+H)^{+}$ .

#### **Production Example 150**

170

# <u>Preparation of 3-(3-fluoro-4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4) triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 150 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 3-fluoro-4-methoxy-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.95 (3H, s), 7.01-7.06 (3H, m), 7.23-7.32 (3H, m), 7.47 (1H, d, J = 4.0 Hz), 8.32 (1H, s).

ESI-MS (m/e) = 461 (M+H).

#### **Production Example 151**

# <u>Preparation of 3-[4-(1,1-dimethyl-1-hydroxymethyl)-phenyl sulphanyl]-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 151 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-

dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-thiazole, 4-(1,1-dimethyl-1-hydroxymethyl)-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.63 (6H, s), 6.99-7.03 (2H, m), 7.18 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.39 (1H, d, J = 3.6 Hz), 7.51 (2H, d, J = 8.4 Hz), 7.58 (2H, d, J = 8.4 Hz), 8.30 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 471 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 152**

# Preparation of 3-(3,4-difluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 152 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-1-methyl-1H-[1,2] pyrazole, 3,4-difluoro-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.84 (3H, s), 6.82 (1H, d, J = 2.0 Hz), 6.94 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.15 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.20-7.41 (4H, m), 8.33 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 446 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 153**

# Preparation of 3-(3,5-difluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 153 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-1-methyl-1H-[1,2] pyrazole, 3,5-difluoro-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.81 (3H, s), 6.81 (1H, d, J = 2.8Hz), 6.83-6.90 (1H, m), 7.04-7.06 (2H, m), 7.16 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.27 (1H, d, J = 2.8 Hz), 8.27 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 446 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 154**

# Preparation of 3-(1-methyl-2-oxo-2,3-dihydro-1H-indol-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4) triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 154 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-1-methyl-1H-[1,2] pyrazole, 5-mercapto-1-methyl-1,3-dihydroindole-2-one and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.15 (3H, s), 3.48 (2H, s), 3.76 (3H, s), 6.75 (1H, d, J = 2.4 Hz), 6.83 (1H, d, J = 8.0 Hz), 6.88 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.02 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.23 (1H, d, J = 2.4 Hz), 7.31 (1H, d, J = 1.6 Hz), 7.41 (1H, dd, J = 8.0, 1.6 Hz), 8.22 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 479 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 155**

# <u>Preparation of 3-(6-methyl-pyridine-3-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] triazolopyridine-2-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 155 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 2-amino-[1,2,4] triazolopyridine, 3-mercapto-6-methyl-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.58 (3H, s), 6.93 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.01 (1H, t, J = 6.4 Hz), 7.16 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.24 (1H, d, J = 8.0 Hz), 7.51-7.60 (2H, m), 7.73 (1H, dd, J = 8.0, 2.4 Hz), 8.32 (1H, s), 8.53 (1H, s), 8.60 (1H, d, J = 6.4 Hz). ESI-MS (m/e) = 462 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 156**

# Preparation of 3-(4-ethoxy methyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 156 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-1-methyl-1H-[1,2] pyrazole, 4-ethoxymethyl-thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 1.28 (3H, t, J = 6.8 Hz), 3.60 (2H, q, J = 6.8 Hz), 3.83 (3H, s), 4.54 (2H, s), 6.85 (1H, d, J = 2.0 Hz), 6.98 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.10 (1H, d, J = 8.8 Hz), 7.26 (1H, d, J = 2.0 Hz), 7.41 (2H, d, J = 8.0 Hz), 7.51 (2H, d, J = 8.0 Hz), 8.31 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 468 (M+H)<sup>+</sup>.

### **Production Example 157**

# Preparation of 3-(6-oxo-1,6-dihydro-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 157 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-1-methyl-1H-[1,2] pyrazole, 3-mercapto-6-methoxy-

pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.86 (3H, s), 6.63 (1H, d, J = 9.3 Hz), 6.85 (1H, d, J = 2.1 Hz), 7.21 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.27 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.33 (1H, m), 7.45 (1H, brd, J = 9.3 Hz), 7.58 (1H, d, J = 2.1 Hz), 8.35 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 427 (M+H)^{+}$ .

### **Production Example 158**

# Preparation of 3-(6-methoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide

The compound of Production Example 158 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-1-methyl-1H-[1,2] pyrazole, 3-mercapto-6-methoxy-pyridine and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>  $\delta$  = 4.00 (3H, s), 6.84-6.94 (2H, m), 7.02 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.22 (1H, d, J = 9.0 Hz), 7.52 (1H, m), 7.70 (1H, m), 8.31-8.40 (2H, m). ESI-MS (m/e) = 427 (M+H)<sup>+</sup>.

#### **Production Example 159**

# <u>Preparation of 3-(4-hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4-methyl-4H-[1,2,41 triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,21-pyrazol-3-yl)-2-pyridinecarboxamide</u>

The compound of Production Example 158 can be produced using the same process as in Production Example 1, a process based on this or a combination of these with conventional procedures, using 3,6-dichloro-2-pyridinecarboxylic acid, 3-amino-1-methyl-1H-[1,2] pyrazole, 4-hydroxyethyl oxy-

WO04/81001

thiophenol and 3-mercapto-1,2,4-triazole.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.73 (3H, s), 3.85 (3H, s), 4.00 (2H, m), 4.13 (2H, m), 6.87 (1H, d, J = 2.1 Hz), 6.95-7.06 (3H m), 7.34-7.31 (2H, m), 7.46 (2H, d, J = 8.7 Hz), 8.41 (1H, s). ESI-MS (m/e)= 484[M+H]+.

Below a process for the production of the compound used in preparation of the compound in accordance with this invention is described as Reference Example 1-6.

### Reference Example 1

### Preparation of 5-methoxymethyl-3-mercapto-1,2,4-triazole

Methoxyacetyl chloride 2.82 g (0.023 mole) were added to pyridine solution (15 ml) of thiosemicarbazide 2.09 g (0.0230 mole) and stirred at room temperature twenty-four hours. The reaction solution was concentrated, and methanol (10 ml), methanol solution (8 ml) of sodium methoxide of 25 wt.% were added, and it was heated under reflux twenty-four hours. It was cooled to room temperature, and next the solvent was eliminated by distillation, and concentrated hydrochloric acid was added, and it was acidified. The precipitated solid was washed with distilled water after filtration, and it was dried, and the title compound 1.0 g (yield 33 %) was obtained.

<sup>1</sup>H-NMR (DMSO)  $\delta$  = 3.24 (3H, s), 4.29 (2H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 146 (M+H)^{+}$ .

### Reference Example 2

### Preparation of 2-amino-4-methoxymethylthiazole

Thiourea 8.06 g (106 mmol) was added to dimethoxyethane solution (120 ml) of dichloroacetone 13.4 g (106 mmol) and was stirred at 55°C for three hours. The reaction liquor was concentrated, and methanol (200 ml) and magnesium sulfate 15.1 g (125 mmol) were added to the obtained white solid, and the mixture was heated under reflux for three days. The reaction mixture was filtered with cellite, and the filtrate was concentrated, and thereafter it was partitioned with chloroform and saturated aqueous sodium bicarbonate solution. The organic layer was dried, and, after concentration, title

WQ04/81001

compound 6.59 g (yield = 43 %) was obtained as yellow solid by refining the obtained residue by crystallization, and silica gel column chromatography (ethyl acetate) and mixed solvent of hexaneacetic acid ethyl ester (4:1).

176

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) d : 3.44 (3H, s), 4.34 (2H, s), 6.45 (1H, s). ESI-MS (m/e) = 145 (M+H)<sup>+</sup>.

#### Reference Example 3

#### Preparation of 4-acetyl-2-aminothiazole

N,O-dimethyl hydroxyamine hydrochloride 660 mg (6.77 mmol), triethylamine 1.40 ml (9.96 mmol), N-hydroxybenzotriazole hydrate 1.10 g (8.14 mmol) and 1-(3-dimethylaminopropyl)-3-ethyl carbodiimide hydrochloride 1.60 g (8.35 mmol) were added successively to N,N-dimethylformamide solution (30 ml) of 2-(tert-butyloxycarbonyl amino)-4-carboxy thiazole 1.30 g (5.14 mmol), and thereafter, it was stirred at room temperature for five days. The reaction liquor was concentrated, and ethyl acetate was added to the residue, and it was washed with 1N hydrochloric acid aqueous solution water, and saturated sodium chloride aqueous solution, dried, and concentrated under reduced pressure, and amide compound 1.35 g (yield = 91 %) was obtained as an oily substance.

Tetrahydrofuran solution (40 ml) of the obtained amide compound 920 mg (3.20 mmol) was cooled in 78 degrees, and methyl lithium diethyl ether solution 18.0 ml (18.0 mmol) was added, and the mixture was stirred for seven hours. Ammonium chloride saturated aqueous solution was added to the reaction liquid and the liquid extracted with ethyl acetate. The organic layer was washed with water, and thereafter, it was dried, and it was concentrated, and the acetyl compound 666 mg (yield = 86 %) was obtained as an oily substance.

Trifluoroacetic acid 5 ml was added to chloroform solution (10 ml) of the obtained acetyl compound, and it was stirred at room temperature for one hour and a half. The reaction liquor was concentrated, and it was neutralized with saturated aqueous sodium bicarbonate solution, and it was separated by filtration, and the title compound 149 mg (yield = 59 %) was obtained as a white solid.

<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 2.48 (3H, s), 7.35 (1H, s).

ESI-MS  $(m/e) = 143 (M+H)^{+}$ .

WO04/81001

#### Reference Example 4

Preparation of 4-methylsulfonyl benzene thiol

(The source text has a major editing error which has been corrected)

35 % aqueous hydrogen peroxide 18 ml and methyl trioxo rhenium 180 mg (0.72 mmol) were added to chloroform solution (150 ml) of 4-methylthio phenol 5.0 g (36 mmol), under ice cooling, and thereafter, it was stirred at room temperature for 30 minutes. Manganese dioxide was added under ice cooling to the reaction liquor and was stirred at room temperature for four hours, and thereafter, saturated aqueous sodium chloride solution was added, and extraction with chloroform was carried out. The organic layer was washed with saturated aqueous sodium chloride solution, and thereafter, it was dried, and it was concentrated, and 4-methylsulphonylphenol 5.0 g (yield = 81 %) was obtained as a white solid.

1,4-diazabicyclo[2.2.2] octane 6.5 g (58 mmol) and dimethyl thiocarbamoyl chloride 5.4 g (44 mmol) were added to N,N-dimethylformamide solution (100 ml) of the obtained 4-methylsulfonyl phenol 5.0 g (29 mmol), and thereafter, were stirred at 75°C for four hours. Water was added to the reaction liquid and the liquid extracted with ethyl acetate, and the organic layer was washed with water, saturated aqueous sodium bicarbonate solution, saturated aqueous sodium chloride solution. After drying and concentrating, the obtained residue was recrystallised from mixed solvent of hexane-chloroform, and O-4-methylsulfonyl phenyl dimethyl thio carbamate 4.8 g (yield = 63 %) was obtained as white solid. The obtained O-4-methylsulfonyl phenyl dimethyl thio carbamate 4.8 g (18 mmol) was stirred at 180°C for ten hours, and it was returned to room temperature, and thereafter, methanol 10 ml were added. 2N-sodium hydroxide aqueous solution (10 ml) was added to the reaction solution thereof and was heated under reflux for eight hours 30 minutes. 1N hydrochloric acid aqueous solution was added to the reaction solution, extraction was carried out with ethyl acetate, and the organic layer was washed with saturated aqueous sodium chloride solution. The residue obtained after drying and concentration was refined using silica gel column chromatography (hexane: ethyl acetate = 2:1-chloroform: methanol = 10:1) and the title compound 3.6 g (yield = 100 %) was obtained as white solid.

## Reference Example 5

178

#### Preparation of 4-dimethylcarbamoyl benzene thiol

Carbonyldiimidazole 1.50 g (6.77 mmol) and tetrahydrofuran solution 4.70 ml (8.35 mmol) of dimethylamine were added successively to tetrahydrofuran solution (50 ml) of 4-methylthio benzoic acid 1.30 g (5.14 mmol), and thereafter, it was stirred at room temperature for two hours and a half. Acetic acid ethyl ester was added to the reaction solution and it was washed with 1N hydrochloric acid aqueous solution, water and saturated aqueous sodium chloride solution. The organic layer was dried, and it was concentrated, and amide compound 960 mg of crude product was obtained as an oily substance.

3-chloroperbenzoic acid 980 mg (4.90 mmol) was added slowly at room temperature to chloroform solution (50 ml) of the obtained amide compound, and it was stirred for one hour. Saturated sodium hydrogen carbonate aqueous solution was added to the reaction solution and it was stirred for 30 minutes, and thereafter, it was extracted with ethyl acetate, and the organic layer was washed with water and saturated aqueous sodium chloride solution. It was dried, and it was concentrated, and sulfoxide compound 910 mg of crude product was obtained as an oily substance.

2,6-lutidine 1.56 ml (13.4 mmol) and trifluoroacetic acid anhydride 1.80 ml (12.9 mmol) were added successively to a chloroform solution (20 ml) of the obtained sulfoxide compound, and it was stirred at room temperature for one hour. The reaction solution was concentrated, and triethylamine 5 ml and methanol 5 ml were added and the mixture was stirred for 30 minutes. The reaction solution was concentrated, and diethyl ether was added to the obtained residue and was washed with 1N hydrochloric acid aqueous solution, saturated aqueous sodium bicarbonate solution. The organic layer was dried, and it was concentrated, and the title compound 487 mg (yield = 62 %) was obtained as an orange oil.

Wherein, it was used in the next reaction without refining the obtained crude product.  $^{1}$ H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$ : 3.03 (3H, s), 3.14 (3H, s), 7.22-7.38 (3H, m), 7.46-7.52 (1H, m). ESI-MS (m/e) = 182[M+H]+.

### Reference Example 6

#### Preparation of 4-dimethylaminoethyl oxy-benzene thiol

Dimethylaminoethyl chloride hydrochloride 2.40 g (17.1 mmol) and potassium carbonate 5.83 g (42.2 mmol) were added successively to N,N-dimethylformamide solution (70 ml) of 4-iodophenol 3.00 g (13.6 mmol), and were stirred at 70°C for 15 hours. The reaction liquor was diluted with water and extraction was carried out with ethyl acetate. The organic layer was washed with water and saturated aqueous sodium chloride solution, and thereafter, it was dried, and it was concentrated. By refining the obtained residue with silica gel column chromatography (chloroform: methanol = 30:1), iodo derivative 840 mg (yield = 21%) was obtained as oily substance. Ethylene glycol 120  $\mu$ l (2.15 mmol), potassium carbonate 305 mg (2.21 mmol), 4-methoxy- $\alpha$  toluene thiol 150  $\mu$ l (1.08 mmol) and copper iodide 20 mg (0.105 mmol) were added to 2-propanol solution (8 ml) of the obtained iodo derivative 317mg (1.08 mmol), and the reaction liquor was heated under reflux for 40 hours. The reaction liquor was filtered with celite, and thereafter, filtrate was partitioned with chloroform and saturated aqueous sodium chloride solution. The organic layer was dried, and concentrated under reduced pressure, and anisole (180 microlitres) and trifluoroacetic acid (1.5 ml) were added to successively to the obtained oily substance 298 mg, and thereafter, it was stirred at 70°C for two hours. The reaction liquor was concentrated and was used in the next reaction without refining the obtained crude product.

ESI-MS  $(m/e) = 198 (M+H)^{+}$ .

### Possible Applications in Industry

Novel 2-pyridinecarboxamide derivative represented by formula (1) in accordance with this invention is useful in therapy and/or prevention of obesity or diabetes mellitus and diabetes mellitus complication in a sphere of drug by showing excellent glucokinase activity.

#### **Patent Claims**

1. A compound represented by formula (1) or pharmacologically acceptable salts thereof

180

ring A 
$$\begin{array}{c|c} A_{\overline{M}} & O & \\ \hline & N & N \\ \hline & N & N \\ \hline & R^2 & N \\ \hline & R^1 & N \\ \end{array}$$
 ring B 
$$(i)$$

[wherein, X1 denotes N, S or O, or divalent saturated hydrocarbon group of carbon number 1-6 (when carbon number of said divalent saturated hydrocarbon group is 2 or more, one of carbon atom in said divalent saturated hydrocarbon group may be substituted by nitrogen atom, oxygen atom or sulfur atom), R1 denotes 6-10 membered aryl group, 5-10 membered heteroaryl group, cycloalkyl group of carbon number 3-7 or lower alkyl group {the said R1 may have, on R1, one or two groups selected from the group comprising amino group, lower alkyl group (hydrogen atom of lower alkyl group may be substituted by hydroxy group, lower alkoxy group, halogen atom, carbamoyl group, mono or dilower alkyl carbamoyl group, carboxyl group, alkoxy carbonyl group, alkanoyl group, amino group or mono or di-lower alkyl amino group), lower alkoxy group (hydrogen atom of methyl group or methylene group composing said lower alkoxy group may be substituted by hydroxy group, halogen atom, carbamoyl group, mono or di-lower alkyl carbamoyl group, carboxyl group, alkoxycarbonyl group, alkanoyl group, amino group or mono or di-lower alkyl amino group), carbamoyl group, lower alkyl carbamoyl group, dilower alkyl carbamoyl group, carbamoyl amino group, carbamoyloxy group, carboxyl group, cyano group, sulphamoyl group, trifluoromethyl groiup, halogen atom, hydroxy group, formyl group, C2-C6-alkanoyl group, N-C2-C6-alkanoyl amino group, C1-C6-alkylthio group, N-C1-C6-alkyl sulphamoyl group, N,N-di-C1-C6-alkyl sulphamoyl group, C1-C6-alkyl sulphinyl group, C1-C6-alkylsulfonyl group, N-C1-C6-alkylsulfonyl amino group, C1-C6-alkoxycarbonyl group, N-C1-6 alkylamino group and N,N-di-C1-C6-alkylamino group}, D denotes O or S, R2 and R3 may be the same or different and denote hydrogen atom, lower alkyl group, lower alkoxy group, halogen atom, formula (II)

,,

shows 5-7 membered heteroaryl group or 6-10 membered aryl group which may have on the said ring, 1 or 2 group selected from the group comprising lower alkyl group, lower alkoxy group, trifluoromethyl group, hydroxy group, hydroxyalkyl group (hydrogen atom of hydroxy group in the said hydroxyalkyl group may be further substituted by lower alkyl group) and halogen atom, and formula (III)

shows monocyclic or polycyclic heteroaryl group wherein carbon atom in the said ring bonded to nitrogen atom of the amide group contained in formula (1) forms C=N with nitrogen atom in the said ring {the said heteroaryl group may have in B ring, 1 or 2 substituent selected from the group comprising lower alkyl group, lower alkoxy group, halogen atom, trifluoromethyl group, hydroxyalkyl group (hydrogen atom of hydroxy group in the said hydroxyalkyl group may be further substituted by lower alkyl group), amino (the said amino group may be substituted by lower alkyl group), alkanoyl group, carboxyl group, alkoxycarbonyl group and cyano group)].

- 2. A compound in accordance with Claim 1, wherein D is S.
- 3. A compound in accordance with any of Claim 1 or 2, wherein R2 and R3 are both hydrogen atoms.
- 4. A compound in accordance with any of Claims 1-3, wherein A ring is phenyl group, isothiazolyl group, imidazolyl group, oxazolyl group, thiadiazolyl group, thienyl group, triazolyl group, tetrazolyl group, pyridyl group, pyrimidinyl group, furyl group, thiazolyl group, isoxazolyl group or pyrazolyl group that which may have 1 or 2 group selected from the group comprising lower alkyl group, lower alkoxy group, trifluoromethyl group, hydroxy group, hydroxyalkyl group (hydrogen atom of hydroxy group in the said hydroxyalkyl group may be further substituted by lower alkyl group) and halogen atom on the said ring.
- 5. A compound in accordance with any of Claims 1-4, wherein X1 is a group selected from the group comprising nitrogen atom, sulfur atom, oxygen atom, -CH2-, -N-CH2-, -S-CH2-, -O-CH2-, -CH2-N-, -CH2-O- and -CH2-S-.

- 6. A compound in accordance with any of Claims 1-5, wherein B ring is 5-6 membered heteroaryl group having at least one nitrogen atom of C=N composing said ring as heteroatom of said ring or 9-10 membered heteroaryl group in which said heteroaryl group and phenyl group or pyridyl group are condensed.
- 7. A compound in accordance with any of Claims 1 to 6, wherein R1 is 6-10 membered aryl group, 5-10 membered heteroaryl group or cycloalkyl group of carbon number 3-7.
- 8. A compound in accordance with any of Claims 1 to 6, wherein R1 is 6-10 membered aryl group or 5-10 membered heteroaryl group.
- 9. A compound in accordance with any of Claims 1-6, wherein R1 is 6-10 membered aryl group.
- 10. A compound in accordance with any of Claims 1-6, wherein R1 is 5-10 membered heteroaryl group.
- 11. A compound in accordance with Claim 9 or 10, wherein substituent of A ring is hydrogen atom, lower alkyl group, lower alkoxy group, hydroxy group or hydroxy lower alkyl group (hydrogen atom of hydroxy group in hydroxy lower alkyl group may be further substituted by lower alkyl group).
- 12. A compound in accordance with any of Claims 9 to 11, wherein B ring is thiazolyl group, imidazolyl group, isothiazolyl group, thiadiazolyl group, triazolyl group, oxazolyl group, isoxazolyl group, pyrazinyl group, pyridyl group, pyridazinyl group, pyrazolyl group, pyrimidinyl group, pyrido thiazolyl group or benzothiazolyl group.
- 13. A compound in accordance with any of Claims 1-10, wherein substituent of B ring is hydrogen atom, lower alkyl group, halogen atom, hydroxyalkyl group, amino alkyl group or alkanoyl group.
- 14. A compound in accordance with any of Claims 9 to 12, wherein substituent of R1 is hydrogen atom, hydroxyalkyl group, lower alkyl group, lower alkoxy group, carbamoyl group, alkylcarbamoyl group, dialkyl carbamoyl group, cyano group, trifluoromethyl group, halogen atom, 2-6C alkanoyl group, N-C2-C6 alkanoyl amino group, C1-C6- alkylsulfonyl group, C1-C6- alkylamino group or amino alkyl group.

15. A compound in accordance with any of Claims 1 to 14 or pharmacologically acceptable salts thereof, wherein the compound represented by aforesaid formula (1)

ring A 
$$\mathbb{R}^3$$
  $\mathbb{R}^1$   $\mathbb{R}^1$   $\mathbb{R}^2$   $\mathbb{R}^1$   $\mathbb{R}^3$   $\mathbb{R}^3$   $\mathbb{R}^3$   $\mathbb{R}^4$   $\mathbb{R}^4$   $\mathbb{R}^4$   $\mathbb{R}^4$   $\mathbb{R}^4$ 

(each symbol has the same the aforesaid definitions) is

- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(1-methyl-imidazol-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(1-methyl-1H-tetrazol-5-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(cyclohexyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(thiazol-2-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4]-triazol-3-yl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(2-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4]-triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-phenyl sulphanyl-6-(4H-[1,2,4]-triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyloxy)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenylmethyl sulphanyl)-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(3-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(2,4-difluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,

- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-cyano-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(pyridine-4-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-acetyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(thiophen-2-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-chloro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,41 triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(3H-[1,2,3] triazol-4-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methylsulfonyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazole-3-yl-sulphanyl)-N-(5-hydroxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(5-methoxymethyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,

- 3-(4-trifluoromethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-dimethylamino methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methyl sulphamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-hydroxy-cyclohexyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(pyridazine-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(pyrazine-2-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(pyrazine-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-[4-(1-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)]-6-(4H-[1,2,4) triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(2-methyl-thiazol-4-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylcarbamoyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(2-methyl-thiazol-4-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,

- 3-(1-methyl-1H-tetrazol-5-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2pyridine carboxamide.
- 3-(4-hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3-yl)-2pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-phenoxy-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(2-chloro-phenylmethyl-amino)-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3,6-bis (pyridine-2-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3,6-bis-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3,6-bis-(thiazol-2-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3,6-bis-(5-methyl-[1,3,4] thiadiazol-2-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-methyl-thiazol-2-yl)-2pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(isoxazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-([1,3,4] thiadiazol-2-yl)-2pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-([1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl carbonyl-thiazol-2yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(pyrimidine-4-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(pyridine-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-ethoxycarbonyl-thiazol-2yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 3-(6-methoxy-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2pyridine carboxamide,
- 3-(pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2pyridine carboxamide,

- 3-phenyloxy methyl-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazole-2 yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-phenyl sulphanyl methyl-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-phenylmethyl-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro- phenyl methyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminomethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-4-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylcarbamoylmethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(4-hydroxyethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-hydroxy-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methoxycarbonyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(pyrimidine-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-hydroxymethyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-[4-(1-methyl-pyrrolidine-3-yloxy)-phenyl sulphanyl]-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(1-oxy-6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,

- 3-(4-diethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-pyrrolidino ethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-dimethylaminoethyl oxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(pyrazol-4-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-carbamoylmethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(5-bromo-6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-[4-(2-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)]-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-[4-(2-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)]-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(pyridine-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazolo [5,4-b] pyridine-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,5] thiadiazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(2,3-dihydro-benzofuran-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methoxy-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-[3-cyclopropyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl]-2-pyridine carboxamide,

- 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(2-fluoro-pyridin-4-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(2-methoxy-pyrimidin-5-yl sulphanyl)-6-(2H-[1,2,41 triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,41-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-diethylcarbamoyl methyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-cyclopropyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(pyrazol-4-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-dimethylamino sulfonyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(5-fluoro-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(2,3-dihydro-benzofuran-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] triazine-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-carboxy-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-[1,2,4] triazole-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,41-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(pyrazine-2-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 3-(imidazo-[1,2-a]-pyridin-6-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,

- 3-(2-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(thiazolo [4,5-b] pyridine-2yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(5-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4,4-difluoromethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(pyrazine-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 3-(6-hydroxyethyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(2-methyl-imidazo-[1,2-a]-pyridin-6-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-hydroxymethyl-[1,2,4]thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-[4-(2-hydroxyethyl)-phenyl sulphanyl]-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(5-hydroxy-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(1-methyl-1H-indazol-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,41thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(3-methyl-[1,2,4]-triazolo-[4,3-a]-pyridin-7-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(1-oxy-6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-hydroxymethyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2pyridine carboxamide,

- 3-(6-methoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-[4-(1H-imidazol-1-yl)-phenyl sulphanyl]-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4,5-dimethyl thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4,5-dimethyl-4H-[112,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-(1-methoxyethyl)-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-hydroxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(5-trifluoromethyl thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-trifluoromethyl thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(3-fluoro-4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-[4-(1,1-dimethyl-1-hydroxymethyl)-phenyl sulphanyl]-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(3,4-difluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(3,5-difluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(1-methyl-2-oxo-2,3-dihydro-1H-indol-5-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,

- 3-(6-methyl-pyridine-3-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] triazolopyridine-2-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-ethoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-oxo-1,6-dihydro-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(6-methoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide,
- 3-(4-hydroxyethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-[1,2]-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide.
- 16. The compound which is 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 17. The compound which is 3-(4-fluoro-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 18. The compound which is 3-(4-methoxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methoxymethyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 19. The compound which is 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 20. The compound which is 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 21. The compound which is 3-(hydroxyethyloxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 22. The compound which is 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 23. The compound which is 3-(4-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.

- 24. The compound which is 3-(6-methyl-pyridine-3-yl-sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl-sulphanyl)-N-(4-methyl-thiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 25. The compound which is 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 26. The compound which is 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 27. The compound which is 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-([1,2,4] thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 28. The compound which is 3-(4-dimethylaminoethyl oxy-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4] thiadiazol-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 29. The compound which is 3-[4-(2-hydroxyethyl-phenyl sulphanyl)]-6-(5-methyl-4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 30. The compound which is 3-(6-methyl-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 31. The compound which is 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(3-methyl-[1,2,4]-thiadiazol-5-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 32. The compound which is 3-(6-ethoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(pyrazine-2-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.

- 33. The compound which is 3-(6-methoxy-pyridin-3-yl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 34. The compound which is 3-(4-methoxymethyl-phenyl sulphanyl)-6-(4H-[1,2,4] triazol-3-yl sulphanyl)-N-(1-methyl-1H-pyrazol-3-yl)-2-pyridine carboxamide or pharmacologically acceptable salts thereof.
- 35. Medicinal composition formed from the following (1)-(3) used in order to treat, prevent, and/or delay the onset of type II diabetes
- (1) a compound represented by (I);
- (2) one or more compounds selected from the group comprising (a)-(g);
  - (a) Other glucokinase activator.
  - (b). Bisguanide.
  - (c). PPAR agonist.
  - (d). Insulin.
  - (e). Somatostatin.
  - (f). α-glucosidase inhibitor.
  - (g). Secretion promoting agent of insulin.
- (3) Pharmacologically acceptable carrier.
- 36. A glucokinase activator containing as an effective component, the compound in accordance with any of Claims 1 to 34.
- 37. A diabetes mellitus therapeutic and/or preventive agent, containing as an effective component, the compound in accordance with any of Claims 1 to 34.
- 38. An obesity therapeutic and/or preventive agent, containing as an effective component, the compound in accordance with any of Claims 1 to 34.

Rising Sun Communications Ltd. Terms and Conditions

Rising Sun Communications Ltd. shall not in any circumstances be liable or responsible for the accuracy or completeness of any translation unless such an undertaking has been given and authorised by Rising Sun Communications Ltd. in writing beforehand. More particularly, Rising Sun Communications Ltd. shall not in any circumstances be liable for any direct, indirect, consequential or financial loss or loss of profit resulting directly or indirectly from the use of any translation or consultation services by the customer.

Rising Sun Communications Ltd. retains the copyright to all of its' translation products unless expressly agreed in writing to the contrary. The original buyer is permitted to reproduce copies of a translation for their own corporate use at the site of purchase, however publication in written or electronic format for resale or other dissemination to a wider audience is strictly forbidden unless by prior written agreement.

		÷	
•			
	-		